



(1) Veröffentlichungsnummer: 0 672 677 A2

# EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (21) Anmeldenummer: 95103332.3

(i) Int. Cl.<sup>6</sup>: C07H 21/00. C08L 77/00. C12Q 1/68, A61K 31/70

D-65929 Frankfurt am Main (DE)

- 2 Anmeldetag: 08.03.95
- (30) Priorität: 14.03.94 DE 4408528
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 20.09.95 Patentblatt 95/38
- Benannte Vertragsstaaten: AT BE CHIDE DK ES FRIGBIGRIE IT LI LUINL PT SE
- (1) Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT
- @ Erfinder: Uhlmann, Eugen, Dr. Zum Talblick 31 D-61479 Glashütten (DE) Erfinder: Breipohl, Gerhard, Dr. Geisenheimer Strasse 95 D-60529 Frankfurt (DE)

Brüningstrasse 50

- Polyamid-Oligonucleotid-Derivate, deren Herstellung und Verwendung.
- (57) Es werden Polyamid-Oligonucleotid-Derivate der Formel

FI(DNA-Li), (PNA-Li), (DNA-Li), (PNA), F

beschrieben, worin g. r. s. t unabhängig voneinander Null oder 1 bedeuten, wobei die Summe zweier oder mehrerer benachbarter q, r, s und t ≥ 2 sind; x 1 bis 20 ist; DNA für eine Nucleinsäure wie DNA oder RNA oder ein bekanntes Derivat derselben steht; Li eine kovalente Verknüpfung zwischen DNA und PNA ist, wobei die kovalente Verknüpfung eine Bindung oder einen organischen Rest mit mindestens einem Atom aus der Reihe C, N, O oder S beinhaltet; PNA eine Polyamidstruktur bedeutet, welche mindestens eine Nucleobase enthält, die von Thymin verschieden ist; und F und F' Endgruppen sind und/oder über eine kovalente Bindung miteinander verbunden sind, sowie deren physiologisch verträgliche Salze, Verfahren zu ihrer Herstellung sowie deren Anwendung als Arzneimittel, als Gensonde und als Primer.

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Polyamid-Oligonucleotid-Derivate mit wertvollen physikalischen, biologischen und pharmakologischen Eigenschaften.

Ihre Anwendung bezieht sich auf die Verwendung als Inhibitoren der Genexpression (Antisense Oligonucleotide, Ribozyme, Sense Oligonucleotide und Triplex Forming Oligonucleotide), als Sonden zum Nachweis 5 von Nucleinsäuren und als Hilfsmittel in der Molekularbiologie.

Oligonucleotide finden in wachsendem Maße Anwendung als Inhibitoren der Genexpression (G. Zon, Pharmaceutical Research 5, 539 (1988); J. S. Cohen, Topics in Molecular and Structural Biology 12 (1989) Macmillan Press; C. Helene and J. J. Toulme, Biochimica et Biophysica Acta 1049, 99 (1990); E. Uhlmann and A. Peyman, Chemical Reviews 90, 543 (1990)). Antisense Oligonucleotide sind Nucleinsäure-Fragmen-10 te, deren Basensequenz komplementär ist zu einer zu inhibierenden mRNA. Diese Target-mRNA kann zellulären, viralen oder sonstigen pathogenen Ursprungs sein. Als zelluläre Target-Sequenzen kommen beispielsweise die von Rezeptoren, Zelladhäsionsproteinen, Enzymen, Immunmodulatoren, Cytokinen, Wachstumsfaktoren, Ionenkanälen oder Onkogenen in Frage. Die Inhibition der Virus Vermehrung mit Hilfe von Antisense Oligonucleotiden wurde beispielsweise für HBV (Hepatitis B Virus), HSV-1 und -2 (Herpes 15 Simplex Virus Typ I und II), HIV (Human Immunodeficiency Virus) und Influenza-Viren beschrieben. Dabei setzt man Oligonucleotide ein, die zur viralen Nucleinsäure komplementär sind. Sense Oligonucleotide sind dagegen in ihrer Seguenz so konzipiert, daß sie beispielsweise Nucleinsäure-bindende Proteine oder Nucleinsäure-prozessierende Enzyme binden ("einfangen") und so deren biologische Aktivität inhibieren (C. Helene and J. J. Toulme, Biochimica et Biophysica Acta 1049, 99 (1990)). Als virale Targets sind hier 20 beispielsweise die Reverse Transkriptase, DNA-Polymerase und Transaktivator-Proteine zu nennen. Triplex Forming Oligonucleotide haben im allgemeinen die DNA als Target und bilden nach Bindung an diese eine tripelhelicale Struktur aus.

Während mit Hilfe der Antisense Oligonucleotide im allgemeinen die Prozessierung (Splicing etc.) der mRNA oder deren Translation in das Protein gehemmt wird, hemmen Triplex Forming Oligonucleotide die Transcription oder Replikation der DNA (C. Helene und J.J. Toulme; Biochim. Biophys. Act 1049 (1990) 99-125; E. Uhlmann and A. Peyman. Chemical Reviews 90, 543 (1990)). Es ist aber auch möglich, einzelsträngige Nucleinsäuren in einer ersten Hybridisierung mit einem Antisense Oligonucleotid unter Ausbildung eines Doppelstranges zu binden, der dann in einer zweiten Hybridisierung mit einem Triplex Forming Oligonucleotid eine Triplex-Struktur ausbildet. Die Antisense und Triplex Bindungsregionen können 30 dabei entweder in zwei separaten Oligonucleotide oder aber in einem Oligonucleotid beherbergt sein. Eine weitere Anwendung synthetischer Oligonucleotide sind die sogenannten Ribozyme, welche die Target-RNA infolge ihrer Ribonuclease-Aktivität zerstören (J.J. Rossi and N. Sarver, TIBTECH (1990) 8, 179; Castanetto et al., Critical Rev. Eukar. Gene Expr. (1992) 2, 331)

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können auch im Sinne von Aptameren in der Therapie eingesetzt werden. Aptamere sind oligomere Nucleinsäuren oder deren Analoga, welche mit hoher Affinität an Proteine binden. Das Auffinden der Aptameren erlotgt durch in vitro Selektion aus einem Zufallsgemisch (Famulok und Szostak (1992) Angew. Chem. 104, 1001-1011) und wurde für ein Thrombin-bindendes Aptamer erfolgreich durchgeführt (Bock et al. (1992) Nature 355, 584-566). Man kann dabei so verfahren, daß die Basenfolge des Aptamers durch Screening eines Oligonucleotid-Gemisches bestimmt wird und diese Basenseuenz dann auf Polyamid-Oligonucleotid-Analoga übertragen wird.

Baserisequeriz darin au rovigamico-equivantange unemagen amon .

Eine andere Möglichkeit besteht darin, daß die bindende Region des Aptamers zur Erleichterung der Identifikation durch einen separaten nichtbindenden Teil des Moleküls codient wird (Brenner und Lerner (1982) PNAS 89, 5381-5383).

In der DNA-Diagnostik werden Nucleinsäure-Fragmente mit geeigneter Markierung als sogennante 
DNA-Sonden oder DNA-Probes für die spezifische Hybridisierung an eine nachzuweisende Nucleinsäure 
eingesetzt. Die spezifische Ausbildung des neuen Doppelstranges wird dabei mit Hille der Markierung, die 
vorzugsweise nicht radioaktiv ist, verlolgt. Auf diese Weise lassen sich genetische, maligne, virale oder 
durch andere pathogene verursachte Krankheiten nachweisen.

Für die meisten genannten Anwendungen sind Oligonucleotide in ihrer natürlich vorkommenden Form so wenig oder völlig ungeeignet. Sie müssen chemisch so modifiziert werden, daß sie den speziellen Anforderungen gerecht werden.

Damit Oligonucleotide in biologischen Systemen, beispielsweise zur Inhibition der Virus-Vermehrung eingesetzt werden können, müssen sie folgende Voraussetzungen erfüllen:

- Sie müssen unter in vivo Bedingungen, also sowohl im Serum als auch intrazellulär, eine ausreichend große Stabilität aufweisen.
- 2. Sie müssen so beschaffen sein, das sie die Zell- und Nucleus-Membran passieren können.
- 3. Sie müssen unter physiologischen Bedingungen in Basen-spezifischer Weise an ihre Target-Nucleinsäure binden, um den inhibitorischen Effekt zu entfalten.

Für DNA-Sonden sind die Punkte 1 bis 3 keine Voraussetzung; jedoch müssen diese Oligonucleotide so derivatisiert sein, dat ein Nachweis, beispielsweise mittels Fluoreszenz, Chemilumineszenz, Kolorimetrie oder sezetfischer Färbune, mödlich ist (Beck und Köster, Anal. Chem. 62, 2258 (1990)).

Die chemische Veränderung der Oligonucleotide erfolgt meistens in der Weise, daß Phosphartückgrat.

Ribose-Einheit oder die Nucleobasen entsprechend verändert werden (J. S. Cohen, Topics in Molecular and Structural Biology 12 (1989) Macmillan Press; E. Uhlmann and A. Peyman, Chemical Reviews 90, 543 (1990)). Eine weitere häufig genutzte Methode ist die Herstellung von Oligonucleotid-5'-Konjugaten durch Umsetzung der 5'-Hydroxy-Gruppe mit entsprechenden Phosphorylierungs-Reagenzien. Wenn dagegen alle Internucleotid-Phosphat-Reste verändert werden, verändern sich die Eigenschaften der Oligonucleotide oft drastisch. Beispielsweise ist die Löslichkeit von Methylphosphonaten in wässrigem Medium stark vermindert. während All-Phosphorothiad-1 Oligonucleotide oft sequenzunspezifisch wirken.

Kürzüch wurden Polyamid-Nucleinsäure-Derivate beschrieben (Michael Egholm, Peter E. Nielsen, Rolf H. Berg and Ole Buchardt, Science 1991, 254, 1497-1500; WO 92/20702; M. Egholm et al. Nature (1993) 365, 566-568; P. Nielsen, (1994) Bioconjugate Chem. 5, 3-7), die mit höherer Affinität als natürliche 150 (Digonucleotide an komplementäre Zielsequenzen (DNA oder RNA) binden. Diese sogenannten Peptide bzw. Polyamide Nucleic Acids (PNA) sind DNA-analoge Verbindungen, in denen das Deoxyribose-Phosphat-Gerüst durch ein Polyamid-Oligomer ersetzt wurde. Diese Verbindungen haben den Vorteil gegenüber den natürlichen Oligonucleotiden, daß sie im Serum sehr stabil sind. Sie haben aber andererseits folgende nachteilige Eigenschaften.

- (1) Sie werden nicht bzw. nur in nicht nachweisbarer Menge in Zellen aufgenommen. Da Antisense oder Triplex-Forming Oligonucleotide ihre Aktivität aber nur in der Zelle entfalten können, sind die PNA's als solche ungeeignet zur Inhibition der Genexpression in vivo.
  - (2) Die PNA's tendieren in wässriger Lösung, also auch unter physiologischen Bedingungen zur Aggregation. Sie sind daher in wässrigem Puffer schlecht löslich und stehen nicht für die Hybridisierung an komplementäre Sequenzen zur Verfügung.
  - (3) Die PNA's haben zudem eine hohe Affinität zu verschiedenen Materialien wie 
    Sephadex (Fa. Pharmacia) oder 
    Bond Elut (Fa. Varian), die bei der Aufreinigung der Oligomeren Verwendung finden. so daß die PNA's oft nur in schlechten Ausbeuten zu isolieren sind.
- (4) Ein weiterer gravierender Nachteil der PNA's besteht darin, daß sie nicht in einer eindeutigen Orientierung an komplementäre Nucleinsäuren binden.
  - Deshalb ist die Sequenzspezifität gegenüber den natürlichen Oligonucleotiden reduziert. Während natürliche Nucleinsäuren an komplementäre Nucleinsäuren allgemeinen in antiparalleler Orientierung hybridisieren, können PNA's sowohl in antiparalleler als auch in paralleler Orientierung binden.
  - (5) In WO 92/20702 ist ein Oligonucleotid-PNA-Konjugat (T); (5't-LN)(tk-Ala erwähnt (Fig. 25; substitute sheet), wobei (T); ein natürliches Heptathymidylat Oligonucleotid bedeutet, das über sein 5't-by and 4-Hydroxybuttersäure (L) an die primäre Aminofunktion (N) eines PNA-Hexathymidylats (t); und Alaini (Ala) gebunden ist. Es wurden weder Synthese dieser Verbindung noch irgendweiche Eigenschaften beschrieben.
  - (6) PNA's zeigen in Zellkulturexperimenten im μmolaren Bereich stark cytotoxische Eigenschaften.
- Die Orientierung der basenpaarenden Nucleinsäurestränge ist wie folgt definiert: (vgl. Egholm et al.; Nature 365 (1993) 566-568).

A)

5' 3'	DNA	ap Duplex ap ≈ antiparallel
3' 5'	DNA	

B١

5' 3'	DNA	p Duplex p = parallel
5' 3'	DNA	

.

	C)	
5		5' 3' DNA ap Duplex (DNA+PNA) PNA
	D)	
10		5' 3' DNA p Duplex (DNA PNA) N C PNA
	E)	
15		C
20	F)	
25		N
	G)	
30		N
35	H)	
		C N PNA 5' 3' DNA (Pu) ap-ap Triplex (PNA-DNA-PNA) C N' PNA
40	I)	
45		N
50		

Δ

K)

C N		0.10
5' 3'	DNA (Pu)	p+ap Triplex (DNA+DNA+PNA)
N C	PNA	

#### wobei

10

30

5' das 5'-Ende eines Oligonucleotids,

3' das 3'-Ende eines Oligonucleotids,

N den Aminoterminus eines PNA's

C den Carboxyterminus eines PNA's bedeuten.

Die Fälle A) - D) sind beispielhaft für die prinzipiell möglichen Orientierungsarten der Antisense-Oligomeren. Die Fälle E) - F) zeigen Möglichkeiten der Triplexbildung an einzelsträngigen oder doppelsträn-15 gigen Nucleinsäuren. Dabei können zwei der PNA- bzw. DNA-Einzelstränge miteinander verknüpt sein.

Beispielsweise kann in E) der N-Terminus des PNA's mit dem 5'-Ende der DNA oder in F) der C-Terminus des PNA mit dem 5'-Ende der DNA verknüpft sein.

Die Aufgabe der Erfindung bestand deshalb darin, Polyamid-Oligonucleotid-Derivateherzustellen, in denen oben genannten Nachteile eliminiert sind.

Gegenstand der Erfindung sind Polyamid-Oligonucleotid-Derivate der Formel I,

#### dadurch gekennzeichnet, daß

q, r, s, t unabhängig voneinander Null oder 1 bedeuten, wobei die Summe zweier oder mehrerer benachbarter q, r, s und t ≥ 2 ist;

x 1 bis 20, bevorzugt 1 bis 5, besonders bevorzugt 1 ist;

DNA für eine Nucleinsäure wie DNA oder RNA oder ein bekanntes Derivat derselben steht;

Li eine kovalente Verknüpfung zwischen DNA und PNA ist, wobei die kovalente Verknüpfung eine Bindung oder einen organischen Rest mit mindestens einem Atom aus der Reihe C, N,

O oder S beinhaltet;
PNA eine Polyamidstruktur bedeutet, welche mindestens eine Nucleobase enthält, die von
Thymin verschieden ist: und

F und F' Endgruppen sind und/oder über eine kovalente Bindung miteinander verbunden sind (cyclische Verbindungen).

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

Ferner seien besonders Polyamid-Oligonucleotid-Derivate der Formel I genannt, in denen x für 1 steht und gleichzeitig

q = r = 1 und s = t = Null oder

40 r = s = 1 und q = t = Null oder

q = r = s = 1 und t = Null oder

r = s = t = 1 und q = Null sind.

Bevorzugt sind Verbindungen der Formeln la und lb,

5

55 worin

x 1 bis 20 bedeutet, wobei für x>1 r=s=1 und gleichzeitig q=t=Null und o=n=Null bis 5 sind;

unabhängig voneinander Null oder 1 bedeuten, wobei die Summe zweier oder

q, r, s, t

mehrerer benachbarter q, r, s und t≥2 ist;

R<sup>2</sup> Wasserstoff, Hydroxy, C<sub>1</sub>-C<sub>18</sub>-Alkoxy, bevorzugt C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxy, Halogen, wie F oder Cl, bevorzugt F, Azido oder Amino bedeutet;

B unabhängig voneinander für eine in der Nucleotidchemie übliche Base, beispielsweise für natürliche Basen wie Adenin, Cytosin, Thymin, Guanin, Uracil, Inosin oder unnatürliche Basen wie beispielsweise Pufn, 2.6-Diaminopurin, 7-Deazaadenin, 7-Deazaguanin, N\* N\*-Ethanocytosin, N\* N\*-Ethano-2.6-diaminopurin, Pseudoisocytosin, 5-Methylcytosin, 5-Fluoruracil, 5-(C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkinyluracil, 5-(C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkinyluracil deren Prodrugformen steht,

und die "geschweifte Klammer" andeutet, daß sich R<sup>2</sup> und der benachbarte Substituent in 2'- und 3'-Stellung oder auch umgekehrt in 3'- und 2'-Stellung befinden können;

Nu für einen Rest der Formeln IIa oder IIb steht

5

10

15

20

25

30

35

R3

R

worin

R<sup>2</sup> und B wie oben definiert sind;

U Hydroxy, Mercapto, Ci-C<sub>1</sub>-Alkyl, bevorzugt Ci-C<sub>2</sub>-Alkyl, Ci-C<sub>1</sub>-Alkoxy, bevorzugt Ci-C<sub>2</sub>-Alkoxy, C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Aryl, bevorzugt C<sub>6</sub>-C<sub>1</sub>-Aryl, Ci-C<sub>1</sub>-Aryl-Ci-C<sub>6</sub>-alkyl, bevorzugt Ci-Aryl-Ci-C<sub>6</sub>-alkyl, NHR<sup>3</sup> oder NR<sup>3</sup>R<sup>4</sup> bedeutet und

 $C_1-C_1$ 8-Alkyl oder  $C_1-C_4$ -Alkoxy- $C_1-C_4$ -alkyl ist, vorzugsweise  $C_1-C_6$ -Alkyl oder  $C_1-C_4$ -Alkoxy- $C_1-C_4$ -Alkoxy- $C_1-C_4$ -Alkoxy- $C_1-C_4$ -Alkyl oder Methoxyethyl

und  $C_1-C_{18}$ -Alkyl, vorzugsweise  $C_1-C_8$ -Alkyl und besonders bevorzugt  $C_1-C_4$ -Alkyl, ist

R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> zusammen mit dem sie tragenden Stickstoffatom einen 5-6-gliedrigen heterozyklischen Ring bedeutet, der zusätzlich ein weiteres Heteroatom aus der Reihe O, S,

N enthalten kann, wie beispielsweise Morpholin;

50 V Oxy, Sulfanidyl oder Imino bedeutet:

W Oxo oder Thioxo bedeutet:

Y Oxy, Sulfanidyl, Methylen oder Imino bedeutet;

m = Null bis 20;

o = Null bis 20:

55 D einen Rest der Formel III bedeutet



worin B wie oben definiert ist; einen Rest der Formel IV bedeutet

- N - CN2-CN2-N - H2C - C - (IV)

worin B wie oben definiert ist;

= Null bis 20;

p = Null bis 20;

D,

15

20

25

45

G

G'

F und F'

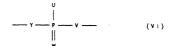
Li<sub>1</sub>, Li<sub>2</sub>, Li<sub>3</sub> und Li<sub>4</sub> unabhängig voneinander jeweils eine Struktur der Formel V

[(V')-(G)-(G')], (V)

ist, wobei unabhängig voneinander

= 1 bis 5, bevorzugt 1 - 2 ist,

V' Sauerstoff, NH, eine Bindung oder einen Rest der Formel VI



bedeuten,

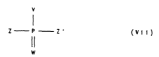
worin U, V, W und Y wie oben definiert sind;

C.-C.-Alkandiyl, bevorzugt C.-C.-Alkandiyl, wobei Alkandiyl gegebenentalis durch Halogen, bevorzugt F oder Chlor, Amino, Hydroxy, C.-C.<sub>12</sub>-Alkyl, bevorzugt C.-C.-Alkyl, C.-C.<sub>12</sub>-Alkyl, C.-C.<sub>12</sub>-Alkyl, C.-C.<sub>12</sub>-Alkyl, C.-C.-C.-Alkyl, C.-C.-C.-Alkoxy, Devorzugt C.-Aryl, Oder C.-C.-Alkyl-C.-C.-C.-Alkyl, bevorzugt C.-Aryl-C.-C.-Alkyl substituient sein kann; C.-C.-Alkyl-C.-C.-Alkyl, bevorzugt C.-Aryl-C.-C.-Alkyl substituient Gruppe der Formel (CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>Ch<sub>2</sub>C), E.-C.-Alkyl substituient Gruppe der Formel (CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>Ch<sub>2</sub>C), worin 6 gleich 1 bis 11, bevorzugt 1 bis 7 sein kann; oder für eine Bindung stehen kann; und Oxy, Sulfandiyl, Imino. -COp), -C(O)NH, eine Bindung oder einen Rest der Formel VI bedeuten, worin U, V, W und Y wie oben definiert sind; und über eine Bindung verkrüpft sind (cyclische Verbindungen) und/oder für R° - (A), -V - und

in Formel la für - (Q)r R1 und in Formel lb für V1 - (A), - R1 stehen, wobei

Rº Wasserstoff, C1-C18-Alkanoyl, bevorzugt C8-C18-Alkanoyl, C1-C18-Alkoxycarbonyl, C3-C8-Cycloalkanoyl, C7-C15-Aroyl, C3-C13-Heteroaroyl oder eine Gruppe bedeuten, die die intrazelluläre Aufnahme des Oligomers begünstigt oder als Markierung einer DNA-Sonde dient oder bei der Hybridisierung des Ofigomers an die target-Nucleinsäure diese unter Bindung, Quervernetzung oder Spaltung anareift; oder.

falls k = Null ist, R0 Wasserstoff ist oder zusammen mit V für einen Rest der Formel VII



steht, worin

Z und Z' unabhängig voneinander Hydroxy, Mercapto, C1-C22-Alkoxy, bevorzugt C12-C18-Alkoxy, C1-C18-Alkyl, bevorzugt C12-C18-Alkyl, C6-C20-Aryl, bevorzugt C6-C16-Aryl, C6-C14-Aryl-C1-C18-Alkyl, bevorzugt C6-Aryl-C1-C4-Alkyl, C1-C22-Alkylthio, bevorzugt C12-C18-Alkylthio, NHR3, NR3R4, oder eine Gruppe bedeuten. die die intrazelluläre Aufnahme des Oligomers begünstigt oder als Markierung einer DNA-Sonde dient oder bei der Hybridisierung des Oligomers an die target-Nucleinsäure diese unter Bindung, Quervernetzung oder Spaltung angreift, und

R3, R4, V und W

10

15

20

25

30

35

40

45

55

R١

Q

wie oben definiert sind;

Wasserstoff oder Qo

wobei R1 immer nur dann Wasserstoff ist.

wenn gleichzeitig I = Null und

in Formel la t = Null und s = 1 und Li1 eine Struktur der Formel V mit V' = Bindung, G = Bindung,  $\epsilon$  = 1 und G' = 0xy, Sulfanidyl, Imino oder einen Rest der Formel VI mit U = Z

oder

in Formel Ib a = 1 oder a = r = Null und in F' = V' - (A), - R' mit V' = V bedeuten

A und Q unabhängig voneinander den Rest einer natürlichen oder unnatürlichen Aminosäure, bevorzugt aus der Reihe Glycin, Leucin, Histidin, Phenylalanin, Cystein, Lysin, Arginin, Asparaginsäure, Glutaminsäure, Prolin, Tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure, Octahydroindol-2-carbonsäure, N-(2-Aminoethyl)glycin be-

Hydroxy, OR', NH2, NHR" bedeutet mit

R' = C1-C18-Alkyl, bevorzugt C12-C18-Alkyl und

R" = C1-C18-Alkyl, bevorzugt C12-C18-Alkyl, C1-C18-Aminoalkyl,

bevorzugt C12-C18-Aminoalkyl, C1-C18-Hydroxyalkyl, bevorzugt C12-C18-Hydroxyalkvi:

wie oben definiert ist:

V١ eine Bindung oder V ist, wobei in F' nur in Formel Ib mit q = Null und r = 1 V1 immer für eine Bindung steht: 50

Null bis 10 ist:

Null bis 10 ist:

mit der Maßgabe, daß

- a) falls in der Verbindung der Formel la t = Null und s = 1 sind, und Li1 = (V') (G) (G') mit V' = Verbindung der Formel VI, G = C2-C12-Alkylen und G' = CO stehen, bedeutet in F' = - (O), - R1 I = Null bis 10 und R1 = Q0;
  - b) falls in der Verbindung der Formel la s = t = Null ist, steht Li2 für eine Bindung;
  - c) falls in der Verbindung der Formel Ib 1 = Null und s = 1 sind, steht Li<sub>3</sub> für eine Bindung;

d) falls in der Verbindung der Formel Ib s = t = Null ist, steht Li, für eine Bindung;

wobei jedes Nucleotid in seiner D- bzw. L-Konfiguration vorliegen kann und sich die Base in  $\alpha$ - oder  $\beta$ -Stellung befinden kann.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel la und lb, in denen sich die Base am Zucker in  $\beta$ - Stellung befindet,

x = 1 ist und

q=r=1, s=t=Null oder r=s=1, q=t=Null oder q=r=s=1, t=Null oder to r=s=t=1, q=Null sind.

Insbesondere bevorzugt sind Oligomere der Formein la und lb, worin V\*, V, Y und W die Bedeutung von hin. Oxy, Oxo oder Hydroxy haben; ganz besonders bevorzugt sind diese, falls zusätzlich R² gleich Wasserstoff ist.

Insbesondere bevorzugt sind auch Oligomere der Formeln la und lb mit 

= 1, in denen

Li<sub>1</sub>, Li<sub>4</sub>

20

25

a) eine Verbindung der Formel V, in der V'=Sauerstoff oder eine Verbindung der Formel VI,  $G = C_1 \cdot C_{10} \cdot Alkylen, G' = -CONH-$ 

b) eine Verbindung der Formel V, in der G, V' eine Bindung und G' eine Verbindung der Formel VI ist mit bevorzugt U=V=W=Y=Sauerstoff oder U=W=Y=Sauerstoff und V=Imino

Li<sub>2</sub>, Li<sub>3</sub>

 a) eine Verbindung der Formel V mit V'=Imino, G = C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkylen und G'=Verbindung der Formel VI

b) eine Verbindung der Formel V mit V' = Imino, G und G' = Bindung

c) eine Verbindung der Formel V mit V' = Imino,  $G = C_1 - C_{10}$  - Alkylen und G' = V mit bevorzugt U = V = W = Y = Sauerstoff.

Ganz besonders bevorzugt sind Oligomere der Formeln la und lb, worin V', V, Y und W die Bedeutung von Thio, Oxy, Oxo oder Hydroxy haben, R' gleich Wasserstoff ist, Li, die Bedeutung von -V'-[Ch2]<sub>b</sub>(Cl0)NH- mit V' = Verbindung der Formel VI mit U = V = W = Y = Sauerstoff oder Li<sub>2</sub> die Bedeutung von -HN[Ch2]<sub>b</sub>(G')- haben, wobei n = 2 bis 5 und G' gleich der Formel VI mit U, V, W und Y = Sauerstoff ist.

Außerdem werden Oligomere der Formein la und ib bevorzugt, worin V', V, Y und W die Bedeutung von Thio, Oxy, Oxo oder Hydroxy haben,  $R^2$  gleich Wasserstoff ist, Li, die Bedeutung von -O-[CH2] $_{n}$ (Cl0)NH-oder Li2 die Bedeutung von -N-[CH2] $_{n}$ (G')- haben, wobei n = 2 bis 5 und G' gleich der Formel VI mit U,VW und Y = Sauerstoff ist und q = Null und r = s = t = 1 sind.

Bevorzugt sind außerdem Oligomere der Formeln la und b, worin die geschweifte Klammer bedeutet, daß sich R² in 3' Stellung (siehe Formel IIb) befindet. Die bevorzugte Base ist hierbei Adenin.

Die Erfindung ist nicht auf α- und β-D- bzw. L-Ribofuranoside, α- und β-D- bzw. L- Desoxyribofuranoside und entsprechende carbocyclische Fünfringanaloga beschränkt, sondern gilt auch tür Oligonucleotidanaloga, die aus anderen Zucker-Bausteinen aufgebaut sind, beispielleweise ringerweiterte und ringverengte Zucker, acyclische, ringverbrückte oder geeignete andersartige Zucker-Derivate. Die Erfindung ist ferner nicht auf die in Formel I beispielhaft aufgeführten Derivate des Phosphat-Restes beschränkt, sondern bezeitet sich auch auf die bekannten Dephosoho-Derivate.

Der Öligonucleotid-Teil (DNA in Formel I) kann also in vielfältiger Weise von der natürlichen Struktur abgewandelt sein. Solche Modifikationen, die nach an sich bekannten Methoden eingefürt werden, sind 45 beisöelistweise:

a) Modifikationen der Phosphatbrücke

Beispielhaft seien genannt: Phosphorothioate, Phosphorodithioate, Methylphosphonate, Phosphoramidate, Boranophosphate. Phosphatmethylester, Phosphatethylester, Phenylphosphonate. Bevorzugte Modifikationen der Phosphatbrücke sind Phosphorothioate, Phosphorodithioate und Methylphosphonate.

50 b) Ersatz der Phosphatbrücke

Beispielhaft seien genannt: Ersatz durch Formacetal, 3'-Thioformacetal, Methylhydroxylamin, Oxim, Methylendimethylhydrazo, Dimethylensulfon, Silylgruppen. Bevorzugte ist der Ersatz durch Formacetale und 3'-Thioformacetale.

c) Modifikationen des Zuckers

56 Beispielhaft seien genannt: a-anomere Zucker, 2'-O-Methylribose, 2'-O-Bulylribose, 2'-O-Allylribose, 2'-Descriptionse, 2'-Allylribose, 2'-Descriptionse, 2'-Descriptions

d) Modifikationen der Basen welche die Spezifikit der Watson-Grück Basenpaarung nicht verändern Beispielhaft seien genannt: 5-Propinyl-2'-desoxyuridin, 5-Propinyl-2'-desoxycytidin, 5-Hexinyl-2'-desoxycytidin, 5-Hexinyl-2'-desoxycytidin, 5-Hexinyl-2'-desoxycytidin, 5-Hexinyl-2'-desoxyuridin, 5-Hexinyl-2'-desoxyuridin, 5-Hexinyl-2'-desoxyuridin, 5-Hexinyl-2'-desoxyuridin, 5-Propinyl-2'-desoxyuridin, 5-Propinyl-2'-deso

e) 3'-3'- und 5'-5'-Inversionen [z.B. M. Koga et al., J. Org. Chem. 56 (1991) 3757] f) 5'- und 3'-Phosphate, sowie 5'- und 3'-Thiophosphate.

Beispielhaft für Gruppen, die die intrazelluläre Aufnahme begünstigen, sind verschiedene lipophile

Reste wie -0-(CHz)<sub>x</sub>-CH<sub>3</sub>, worin x eine ganze Zahl von 6 bis 18 bedeutet, -0-(CHz)<sub>x</sub>-CH = CH-(CHz)<sub>x</sub>-CH<sub>3</sub>, worin n und m unabhängig voneinander eine ganze Zahl von 6 bis 12 bedeuten, -0-(CHz)<sub>x</sub>-CHz)<sub>3</sub>-CH<sub>3</sub>, worin n und m unabhängig voneinander eine ganze Zahl von 6 bis 12 bedeuten, -0-(CHz)<sub>x</sub>-CHz)<sub>3</sub>-CHz, CHz)<sub>3</sub>-CHz, ber auch Steroid-Reste wie Cholesteryl oder Vitamin-Reste wie Utamin E, Vitamin A oder Vitamin D und andere Konjugate, dan datüriche Carriersysteme ausnutzen wie Gallensäure, Folsäure, 2-(N-Alky), N-Alkoxy)-Aminoanthrachinon und Konjugate der Mannose und Peptide der entsprechenden Reseptoren, die zur rezeptorvermittelten Endoz der Oligonucleotide führen wie EGF (Epidermal Growth Factor), Bradykinin und PDGF (Platelt Derived Growth Factor). Unter Markierungs-Gruppen sind fluoreszierende Gruppen beispielsweise von Dansyl-(= N-Dimethyl-1-aminonaphilly-1-sulfonyl-). Fluorescein- oder Coumain-Derivaten oder chemilmizezierende Gruppen beispielsweise von Acridin-Derivaten zu verstehen sowie das über ELISA nachweisbare Digoxygenin-System, die über das Biotin/Avidin-System nachweisbare Biolin-Gruppe oder aber Linker-Amre mit funktionellen Gruppen, die eine nachträgliche Derivatisierung mit nachweisbaren Reporter-Gruppen gestatten, beispielsweise ein Aminoalkyl-Linker, der mit einem Acridinium-Aktivester zur Chemilumineszenz-Probe umgesetzt wird. Typische Markierungsruppen sigt.

Fluorescein-Derivat

11

25

35

40

45

50

Fluorescein-Derivat

Biotinkonjugat (- "Biotin" fuer R - Fmoc)

# Digoxigeninkonjugat

Oligonucleotidanaloga, die an Nucleinsäuren binden bzw. interkalieren und/oder spälten oder quervernetzen, erthalten z. B. Acridin-, Psoralen-, Phenanthridin, Naphtochinon-, Daunomycin- oder Chlorethylaminoaryl-Konjugae. Typische interkalierende und quervernetzende Reste sind:

Acridinderivat x = 2-12, bevorzugt 4

x = 2-12, bevorzugt 4

Trimethylpsoralen-konjugat (- "Psoralen" (uer X - 0)

Phenanthrolinkon jugat

Psoralenkonjugat

Naph thoch inonkonjuga t

Daunomycinderivat

Beispiele für Gruppen NR<sup>3</sup>R¹, in denen R³ und R¹ zusammen mit dem sie tragenden Stickstoffatom einen s 5- bis 6-gliedrigen heterocyclischen Ring bilden, der zusätzlich ein weiteres Heteroatom enthält, seien der Morpholnyl- und der Imidazolidinyl-Rest genannt.

Der Polyamid-Teil (PNA in Formel I) besteht aus Amid-Strukturen, welche mindestens eine Nucleobase enthalten, die von Thymin verschieden ist. Solche Polyamid-Strukturen sind beispielsweise aus folgenden

10

15

20

25

30

35

40

45

Bausteinen a) bis h), bevorzugt a), aufgebaut, worin f für 1 bis 4, bevorzugt für 1 oder 2 und g für Null bis 3, bevorzugt für Null bis 2 stehen:

a)

B CH<sub>2</sub> C=0 NH-(CH<sub>2</sub>),-CH<sub>2</sub>-N-(CH<sub>2</sub>),-CC

Hyrup et al.; J. Chem. Soc. Chem. Comm. 1993, 519

20

25

10

15

De Konig et al. (1971) Rec. Trav. Chim. 91, 1069

30

Huang et al. (1991) J. Org. Chem. 56, 6007 d)

40

35

Almarsson et al. (1993) Proc. natl. Acad. Sci. U.S.A. 90, 7518

50

45

e)

Froehler et al. (1991) WO 93/10820

15

20

5

10

Froehler et al. (1991) WO 93/10820

25

3/

35

40

Lewis (1993) Tetrahedron Lett. 34, 5697.

45

Endgruppen für PNA's sind in den gleichzeitig eingereichten Anmeldungen mit den Titeln "PNA-Synthese unter Verwendung einer gegen schwache Säuren labilen Amino-Schutzgruppe" (HOE 94/F 060, DE-P 44 08 531.1) und "PNA-Synthese unter Verwendung einer basenlabilen Amino-Schutzgruppe" (HOE 94/F 059, DE-P 44 08 533.8) beschrieben.

Bevorzugt sind Polyamidstrukturen, die aus Strukturen entsprechend a) aufgebaut sind. Besonders bevorzugt sind letztere, falls f = 1 ist.

Die Darstellung von Polyamid-Oligonucleotid-Derivaten der Formel I erfolgt ähnlich wie die Synthese von Oligonucleotiden in Lösung oder vorzugsweise an lester Phase, gegebenenfalls unter Zuhilflenahme eines automatischen Synthesegeräts. Der Aufbau des Oligomers der Formel I kann schnittweise erfolgen, indem sukzessive eine PNA-Einheit bzw. DNA-Einheit mit jeweils einer Nucleobase an einen entsprechend derivatisierten Träger oder an eine wachsende Oligomerkette ankondensiert werden. Der Aufbau kann aber

auch fragmentweise erfolgen, wobei die Fragmente zuerst als Polyamid- bzw. Oligonucleotid-Strukturen synthetisiert werden, welche dann zum Polyamid-Oligonucleotid der Formel I verknüpft werden. Es können jedoch auch Bausteine aus PNA und Nucleotid eingesetzt werden, vorzugsweise Dimere, die dann nach den Methoden der Nucleotid-Chemie oder Peptid-Chemie zu Polyamid-OligonucleotidDerivaten aufgebaut 5 werden.

Der Aufbau des Oligonucleotid-Teils erfolgt nach den dem Fachmann bekannten Verfahren wie der Triester-Methode, der H-Phosphonat-Methode oder Phosphoramidit-Methode, bevorzugt nach der Standard-Phosphoramidit Chemie nach Caruthers (M. D. Matteucci and M. H. Caruthers, J. Am. Chem. Soc. 103, 3185 (1981)). Die Synthese des Polyamid-Teils kann nach den dem Fachmann bekannten Methoden der 10 Peptid-Chemie erfolgen. Falls Oligonucleotid-Teil und Polyamid-Teil nicht separat synthetisiert und nachfolgend verbunden werden, müssen die zum Aufbau der Oligonucleotid- und Polyamid-Struktur verwendeten Verfahren miteinader kompatibel sein, wobei eine bevorzugte Ausführungsform zur Synthese des Polyamid-Teils in der gleichzeitig eingereichten Anmeldung mit dem Titel "PNA-Synthese unter Verwendung einer gegen schwache Säuren labilen Amino-Schutzgruppe (HOE 94/F 060, DE-P 44 08 531.1) beschrieben ist.

Je nachdem, ob q, r, s und t gleich 1 oder Null sind, erfolgt die Synthese beginnend mit dem Oligonucleotid- oder mit dem Polyamid-Teil. Die Synthese von Verbindungen der Formel I, deren Oligonucleotid-Teil am 3'- und/oder am 5'-Ende modifiziert sind, erfolgt bezüglich dieser Modifikationen nach den in EP-A 0 552 766 (HDE 92/F 012) beschriebenen Verfahren (vgl. Synthesesschema für DNA). Die Synthese von Verbindungen der Formel I erfolgt bezüglich des Polyamid-Teils nach dem in der gleichzeitig eingereichten Ammeldung mit dem Titel "PNA-Synthese unter Verwendung einer gegen schwarde Säuren lablen Amino-Schutzgruppe (HOE 94/ F 060, DE-P 44 08 531.1) beschriebenen Verfahren (vgl. Syntheseschema für PNA).

Syntheseschema für DNA

25

30

35

50

# [Ankergruppe]-[Polymer]

- 1. Aufkupplung von PG-(Nu')-aktiv
  - PG-(Nu')-[Ankergruppe]-[Polymer]
- 2. Abspaltung der Schutzgruppe PG
  - H-(Nu')-[Ankergruppe]-[Polymer]
- Wiederholung der Schritte 1 und 2 (n-1)-mal
- H-(Nu'),-[Ankergruppe]-[Polymer]
- 4. Aufkupplung von R<sup>o</sup>-V-aktiv
  - R<sup>0</sup>-V-(Nu')<sub>-</sub>-[Ankergruppe]-[Polymer]
- 5. I Abspaltung von Polymer und Schutzgruppen  $R^0\text{-V-(Nu)}.$

# Syntheseschema für PNA

		[Ankergruppe]-[Polymer]
5	1.	Aufkupplung von PG-(Q')-OH
		PG-(Q')-[Ankergruppe]-[Polymer]
10	2.	Abspaltung der Schutzgruppe PG
		H-(Q')-[Ankergruppe]-[Polymer]
	3.	Wiederholung der Schritte 1 und 2 (I-1)-mal
15		H-(Q') <sub>i</sub> -[Ankergruppe]-[Polymer]
	4.	Aufkupplung von PG-[B'/X]-OH
20		PG-[B'/X]-(Q') <sub>i</sub> -[Ankergruppe]-[Polymer]
	5.	Abspaltung der Schutzgruppe PG
25		H-[B'/X]-(Q'),-[Ankergruppe]-[Polymer]
	6.	Wiederholung der Schritte 4 und 5 (n-1)-mal
30		$H-[B'/X]_{n}-(Q')_{i}-[Ankergruppe]-[Polymer]$
	7.	Aufkupplung von PG-(A')-OH
		$PG-(A')-[B'/X]_{n}-(Q')_{l}-[Ankergruppe]-[Polymer]$
35	8.	1 Abspaltung der Schutzgruppe PG
		$H-(A')-[B'/X]_{n}-(Q')_{l}-[Ankergruppe]-[Polymer]$
40	9.	Wiederholung der Schritte 7 und 8 (k-1)-mal
-0		$H-(A')_k-[B'/X]_n-(Q')_l-[Ankergruppe]-[Polymer]$
	10.	4 Aufkupplung der Gruppe R <sup>0</sup>
45		$R^{0}$ - $(A')_{k}$ - $[B'/X]_{n}$ - $(Q')_{j}$ - $[Ankergruppe]$ - $[Polymer]$
	11.	Abspaltung von Polymer und Schutzgruppen
		$R^0$ - $(A)_k$ - $[B/X]_n$ - $(Q)_i$ - $Q^o$
50		

Darin bedeuten:

 PG Schutzgruppe, bevorzugt eine gegen schwache S\u00e4ure labile Schutzgruppe;
 Nucleotiot-Einheit, deren exocyclische Aminogruppe durch eine geeignete Schutzgruppe gesch\u00e4utz ist;

Nu'-aktiv ein in der Nucleotidchemie übliches aktiviertes Derivat, wie z.B. von einem Phosphoramidit, einem Phosphordiester oder einem H-Phosphonat; A', B' und Q' stehen für die

gegebenenfalls geschützten Formen von A, B und Q.

Syntheseschema für PNA/DNA-Hybride der Formel I

5 F[(DNA-Li)<sub>o</sub>(PNA-Li)<sub>t</sub>(DNA-Li)<sub>s</sub>(PNA)<sub>t</sub>]<sub>x</sub>F'

Für g = r = s = t = 1 und x = 1 gilt folgender Syntheseablauf:

10 1. Synthese der Endgruppe F'; ggf. Konjugation auf Polymer

PG-F'

Abspaltung der Schutzgruppe PG

H-F'

20

35

40

3. | Konjugation der Polyamidstruktur

PNA-F'

4. Aufkupplung eines Linkers

Li-PNA-F'

Konjugation der Nucleotidstruktur

DNA-Li-PNA-F'

30 6. 1 Aufkupplung eines Linkers

Li-DNA-Li-PNA-F'

7. Wiederholung der Schritte 3 bis 5

DNA-Li-PNA-Li-DNA-Li-PNA-F'

- 8. | Aufkupplung der Endgruppe F
- F-DNA-Li-PNA-Li-DNA-Li-PNA-F'

Die Aufkupplung des Linkerbausteins kann entfallen, sofern sich entsprechende Übergänge in den PNAoder DNA-Bausteinen befinden.

Zur Verdeutlichung ist ein Syntheseschema für PNAIDNA-Hybride der Formel I gezeigt, das die Herstellung eines Hybrid-Oligomers, in dem q=r=s=1=1 und x=1 sind, beispielnat erlätute. Zufächst wird die Endgruppe F nach bekannten Verfahren synthetisiert und im Falle der Festphasen-Synthese auf einen polymeren Träger gekuppeit (Schritt 1). Nach Abspaltung der Schutzgruppe PG (Schritt 2) eine bevorzugt im schwach sauren Medium erfolgt werden die Polyamid-Bausteine bis zur gewinschten Länge des PNA-Teils aufgekuppeit (Schritt 3). Als Übergang zum DNA-Teil kann nun die Anknüpting einer Linke Einhen (Schritt 4) erfolgen. Anschließend erfolgt die Konjugation der Nucleotidstruktur durch sukkzessive Ankondensation der Nucleotid-Bausteine (Schritt 5), bevorzugt nach der bekannten Phosphoramidit-Methode

Nach Ankondensation eines Linkers (Schritt 6), der den Übergang von DNA zu PNA ermöglicht, wird wiederum eine Polyamidstruktur aufgebaut. Einführung eines Linkers, der den Übergang von PNA nach DNA ermöglicht, Konjugation einer weiteren DNA-Struktur (Schritt 7) und abschließende Aufkupplung der Endgruppe F (Schritt 8) ergeben das Hybridmolekül [F-DNA-Li-PNA-Li-PNA-Li-PNA-F]. Die Linkerbausteine können hierbei auch Nucleobasen beinhalten.

Zur Synthese eines Hybrids F-DNA-Li-PNA-Li-F' (q=r=1, s=t=Null) werden beispielsweise erst die

Schritte 1-5 durchgeführt und die Synthese dann mit Schritt 8 abgeschlossen.

Zur Synthese eines Hybrids F-PNA-Li-DNA-F' (r=s=1, q=t=Null) werden beispielsweise erst die Schritte 1-2 durchgeführt, danach folgen die Schritte 5-6, gefolgt von Schritt 3 und Abschluß der Synthese mit Schritt 8.

Zur Synthese eines Hybrids F-PNA-Li-DNA-Li-PNA-F' (r=s=t=1, q=Null) beginnt die Synthese mit den Schritten 1-6. Nach Wiederholung des Schrittes 3 wird die Synthese mit Schritt 8 abgeschlossen.

Ist x in Formel I >1, dann müssen die Schritte 2-7 gegebenfalls wiederholt werden. Nach Aufbau der polymeren Ketten müssen die PNA/DNA-Hybride im Falle der Festphasensynthese vom Träger abgespalten werden und gegenenfalls die Schutzgruppen an den Basen, Aminosäure-Seitenketten und Endgruppen abgespalten werden.

PNA- und DNA-Teil können aber auch getrennt nach bekannten Methoden synthetisiert und anschließend über entsprechende Aktivierung mindestens einer Komponente miteinander gekuppelt werden. Die Aktivierung des PNA-Teils erfolgt bevorzugt über die Carbonsäure-Gruppe, beispielsweise als Aktivester oder Isothiocyanat, die dann mit reaktiven Gruppen im DNA-Teil, vorzugsweise einer Aminofunktion in Reaktion gebracht werden. Die Aktivierung des DNA-Teils erfolgt beispielsweise in Form einer an sich bekannten Bromcyan-Kondensation, bei der die aktivierte Phosphatfunktion mit einer reaktiven Gruppe im PNA-Teil, bevorzugt einer Aminofunktion zur Reaktion gebracht wird.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß die Oligomeren der Formel la und Ib im Vergleich zu der reinen PNA's eine stark erhöhte zelluläre Aufnahme besitzen. Diese verbesserte Zellaufnahme ist ganz 20 entscheidend, da Antisense- oder Triplex-bildende Oligomere nur dann wirken können, wenn sie effektiv in Zellen aufgenommen werden. Ihr Hybridisationsverhalten ist ebenfalls günstiger als bei reinen PNA's, da sie bevorzugt zur antiparallelen Duplexbildung führen.

Im Vergleich zu normalen Oligonucleotiden besitzen sie eine verbesserte Nucleasestabilität, was sich in einer erhöhten biologischen Aktivität äuleker. Die Bindungsaffriität an komplementäre Nucleinsäuren ist 25 besser als die anderer nucleasestabiler Oligonucleotide, wie z.B. Phosphorothioate oder Methylphosphonate. Die Bindungsaffinität der erfindungsgemäßen Verbindungen ist beim Vergleich mit natürlichen Oligonucleotiden, die unter Serum-Bedingungen rasch abgebaut werden, mindestens gleich gut oder meistens jedoch besser. Die Erhöhung der Bindungsaffinität ist abhängig von der Länge des PNA-Teils. Reine PNA's zeigten in den Zellkulturversuchen bei Konzentrationen von > 5 LM stark cytotoxische Wirkung, während die erfindungsgemäßen Verbindungen die Zellen nicht schädigten. Es wurde ferenre gefunden & Verbindungen der Formel I in Abhängigkeit von der Basenfolge des PNA- und DNA-Teils die Expression spezifischer Gene, beispielsweise von Enzymen, Rezeptoren oder Wachstumsfaktoren in Zellkultur und in ausgewählten Beispielen im Tiermodell hemmen.

Weitere Vorteile der PNA/DNA-Oligomeren bzw. PNA/RNA-Oligomeren bestehen in der Möglichkeit der 3s Kimmulierung zellulärer Endonucleasen wie beispielsweise RNase H und RNase L Im Gegensatz zu PNA's können die erfindungsgemäßen PNA-DNA-Chimären, die einige Desoxyribonucleotid-Einheitenaufweisen, nach Anbindung an die komplementäre Target-RNA diese in sequenzspezifischer Weise durch Induktion der zellulären RNase H spalten.

Eine besondere Ausführungsform der erfindungsgemäßen Oligomeren sind weiterhin solche, die aus PNA-40 und einem 2'5 verknüpften Oligoadenylat- fell, vorzugsweise Tetraadenylat oder dessen Cordycepin-Analogon aufoebaut sind, und die die zelluläre RNase L aktivieren.

Ganz generell erstreckt sich die vorliegende Erfindung auf die Verwendung von Verbindungen der Formel I als therapeutisch wirksame Bestandteile eines Arzneimittels. Als therapeutisch wirksame Polyamid-Oligonucleotid-Derivate versteht man im allgemeinen Antisense Oligonucleotide, Tripelhelix-bildende-Oligonu45 cleotide, Aptamere oder Ribozyme, insbesondere Antisense-Oligonucleotide.

Die Arzneimittel der vorliegenden Erfindung können beispielsweise zur Behandlung von Erkrankungen, durch Viren hervorgerufen werden, beispielsweise durch HIV, HSV-1, HSV-2, Influenza, VSV, Hepatitis B oder Papilloma Viren, verwendet werden.

Erlindungsgemäße Antisense Polyamid-Oligonucleotide-Derivate, die gegen solche Targets wirksam 50 Sind, haben beispielsweise folgende Basensequenz. Die Länge und Position des PNA- und DNA-Teils kann in diesen Sequenzen zur Erzielung optimaler Eigenschaften entsprechend variiert werden.

a) gegen HIV, z. B. 5'-A C A C C C A A T T C T G A A A A T G G -3' oder

(I) 5'-A G G T C C C T G T T C G G G C G C C A-3' oder

5'-G T C G A C A C C C A A T T C T G A A A A T G G A T A A-3' oder

(III)

5'-G C T A T G T C G A C A C C C A A T T C T G A A A-3' oder 5'-T C G T C G C T G T C T C C G C T T C T T C C T G C C A oder (VI) b) gegen HSV-1, z.B. 5'-G C G G G C T C C A T G G G G T C G-3' (VII) Die Arzneimittel der vorliegenden Erfindung eignen sich beispielsweise auch zur Behandlung von Krebs. Beispielsweise können dabei Polyamid-Oligonucleotid-Sequenzen zum Einsatz kommen, die gegen Targets 10 gerichtet sind, die für Krebsentstehung bzw. Krebswachstum verantwortlich sind. Solche Targets sind beispielsweise: 1) Nucleare Onkoproteine wie beispielsweise c-myc, N-myc, c-myb, c-fos, c-fos/jun, PCNA, p120 2) Cytoplasmische/Membran-assoziierte Onkoproteine wie beispielsweise EJ-ras, c-Ha-ras, N-ras, rrg, bcl-2, cdc-2, c-raf-1, c-mos, c-src, c-abl 3) Zelluläre Rezeptoren wie beispielsweise EGF-Rezeptor, c-erbA, Retinoid-Rezeptoren, Protein-Kinase regulatorische Untereinheit, c-fms 4) Cytokine, Wachstumsfaktoren, Extrazelluläre Matrix wie beispielsweise CSF-1, IL-6, IL-1a, IL-1b, IL-2, IL-4, bFGF, Myeloblastin, Fibronectin, Erfindungsgemäße Antisense-Polyamid-Oligonucleotide der Formel I, die gegen solche Targets wirksam 20 sind, haben beispielsweise folgende Basen-Sequenz: a) gegen c-Ha-ras, z. B. 5'- CAGCTGCAACCCAGC-3' (VIII) b) bFGF, z.B. 5'- G G C T G C C A T G G T C C C -3' (XXX) c) c-myc, z.B. 5'- G G C T G C T G G A G C G G G G C A C A C-3' 5'-A A C G T T G A G G G G C A T-3' (X) d) c-myb, z.B. 5'-GTGCCGGGGTCTTCGGGC-3' e) c-fos, z.B. 5'-G G A G A A C A T C A T G G T C G A A A G-3' (XII) 5'-C C C G A G A A C A T C A T G G T C G A A G-3' (XIII) 5'-G G G G A A A G C C C G G C A A G G G G-3' (XIV) f) p120, z.B 5'-C A C C C G C C T T G G C C T C C C A C-3' a) EGF-Rezentor z B 5'-G G G A C T C C G G C G C A G C G C -3' (XVI) 5'-G G C A A A C T T T C T T T C C T C C-3' (XVII) h) p53 Tumorsuppressor, z. B. 5'- G G G A A G G A G G A G G A T G A G G-3' (XVIII) 5'-G G C A G T C A T C C A G C T T C G G A G-3'r

15

25

30

55 Die Arzneimittel der vorliegenden Erfindung eignen sich beispielsweise ferner zur Behandlung von Erkrankungen, die durch Integrine oder Zell-Zell-Adhäsionsrezeptoren beeinflußt werden, beispielsweise durch VLA-4, VLA-2, ICAM, VCAM oder ELAM.

Erfindungsgemäße Antisense-Polyamid-Oligonucleotid-Derivate, die gegen solche Targets wirksam sind, haben beispielsweise folgende Basen-Sequenz:

(XXV)
Die Arzneimittel der vorliegenden Erfindung eignen sich beispielsweise auch zur Verhinderung der Restenose. Beispielsweise können dabei Polyamid-Oligonucleotid-Sequenzen

20 zum Einsatz kommen, die gegen Targets gerichtet sind, die für Proliferation oder Migration verantwortlich sind. Solche Targets sind beispielsweise:

Nucleare Transaktivator-Proteine und Cycline wie beispielsweise c-myc, c-myb, c-fos, c-fos/jun, Cycline und cdc2-Kinase

Mitogene oder Wachstumsfaktoren wie beispielsweise PDGF, bFGF, EGF, HB-EGF und TGF-β.

3) Zelluläre Rezeptoren wie beispielsweise bFGF-Rezeptor, EGF-Rezeptor und PDGF-Rezeptor.

Erfindungsgemäße Antisense-Polyamid-Oligonucleotide der Formel I, die gegen solche Targets wirksam sind, haben beispielsweise folgende Basen-Sequenz:

a) c-myb
5-G T G T C G G G G T C T C C G G G C-3'
(XXVI)
b) c-myc
5-C A C G T T G A G G G C A T-3'
(XXVII)
c) cdc2-Kinase
5-G T C T T C C A T A G T T A C T C A-3'
(XXVIII)
d) PCNA (proliferating cell nuclear antigen of rat)
5-G A T C A G G C G T G C C T C A A A-3'

(XXIX)

Die Arzneimittel können z.B. in Form von pharmazeutischen Präparaten, die man oral, z.B. in Form von Tabletten, Dragees, Hart- oder Weichgelatinekapseln, Lösungen, Emulsionen oder Suspensionen verabreichen kann, verwendet werden. Der Einschluß der Arzneimittel in Liposomen, die gegebenenfalls weitere Komponenten wie Proteine enthalten, ist eine ebenfalls geeignete Applikationsform. Sie können auch rektal z.B. in Form von Suppositorien oder parenteral z.B. in Form von Injektionsförsungen verabreicht werden. Für 45 die Herstellung von pharmazeutischen Präparaten können diese Verbindungen in therapeutisch inerten organischen und anorganischen Trägern verarbeitet werden. Beispiele von solchen Trägern für Tabletten, Dragees und Hartgelatinekapseln sind Laktose, Maisstärke oder Derivate davon, Talk und Stearinsäture oder Salze davon. Geeignete Träger für die Herstellung von Lösungen sind Wasser, Polyole, Saccharose, inverzucker und Glücose. Geeignete Träger für Injektionslösungen sind Wasser, Alkohole, Polyole, Glycerol und pflanzliche Die. Geeignete Träger für Suppositorien sind pflanzliche und gehärtet Öle, Wachse, Fette und habfülssige Polyole. Die pharmazeutischen Präparate können auch Konservierungsmittel, Lösemittel, Stabilisierungsmittel, Netzmittel, Emulgatoren, Süßstoffe, Farbstoffe, Geschmacksmittel, Salze zur Veränderung des osmotischen Drucks, Puffer, Überzugsmittel, Antioxidantien, sowie ggf. andere therapeutische Wirkstoffe enthalten.

Bevorzugte Verabreichungsformen sind topische Applikationen, lokale Applikationen wie beispielsweise mit Hille eines Kalheters oder aber auch Injektionen. Zur Injektion werden die Antisense-Polyamid-Oligonucleotid-Derivate in einer flüssigen Lösung, vorzugsweise in einem physiologisch annehmbaren Puffer, wie z.B. Hank's Lösung oder Ringer's Lösung, formuliert.

55

25

30

Die Antisense-Polyamid-Oligonucleotide können aber auch in fester Form formuliert werden und vor dem Gebrauch gelöst oder suspendiert werden. Die für die systemische Verabreichung bevorzugten Dosierungen betragen ca. 0,01 mg/kg bis ca. 50 mg/kg Körpergewicht und Tag.

Ganz generell erstreckt sich die Erfindung auf die Verwendung von Verbindungen der Formel I als DNA-Sonden oder Primer in der DNA-Diagnostik, insbesondere im Sinne der in HOE 92/F 406 (EP-A 0 602 524) genannten Gensonden, und allgemein als Hillsmittel in der Molekularbiologie.

In der DNA-Diagnostik spielen Gensonden, auch DNA-Probes oder Hybridization-Probes genannt, eine große Rolle zum sequenzspezifischen Nachweis bestimmter Gene. Eine Gensonde besteht im allgemeinen aus einer Erkennungssequenz und einer geeigneten Markierungsgruppe (Label). Die Spezifität der Bestimmung einer Targetsequenz in einer Analysenprobe mittels Hybridisierung mit einer komplementisten Gensonde wird durch die Erkennungssequenz und deren chemischer Struktur determiniert. Die PNA's haben gegenüber den Oligonucleotiden natürlicher Struktur den Vorteil, daß sie eine höhere Affinität zur Targetsequenz besitzen. Jedoch ist die Spezifität der Hybridisierung reduziert, de PNA's mehren der Analyse von attürlicher DNA sowohl in paralleler als auch in antiparalleler Orientierung an einzelsträngige Nucleinsäuren binden können. Die erfindungsgemäßen PNACNNA-Oligomeren zeigen ebenfalls eine erhöhte Bindungsaffinität, binden jedoch stark bevorzugt in der gewünschten antiparallelen Orientierung.

Durch entsprechende Auswahl des PNÅ- bzw. DNA-Teils in einer Gensonde kann zudem das Differenzierungsvermögen positiv beeinflußt werden, da eine Basenmißpaarung im PNA-Teil zu einer stärkeren Depression der Schmelztemperatur eines Hybrids führt als eine Basenmißpaarung im DNA-Teil. Dies ist ze besonders wichtig im Hinblick auf die Differenzierung bei Punktmutationen wie sie beispielsweise beim Übergang von Protoonkogenen in die entsprechenden Onkogene (pathogener Zustand) vonmmen. Der Vorteil der besseren Diskriminierung zwischen pathogenem und nichtpathogenem Zustand läßt sich auch Form der Primer-Eigenschaft der erfündungsgemäßen PNA/DNA-Oligomeren nutzen, soferm diese eine freie 3'-Hydroxyfunktion im DNA-Teil besitzen. PNA's als solche besitzen keine Primer-Funktion für Polymerasen. Überrasschenderweise wurde gefunden, daß bereits eine Nucleosid-Einheit am Ende eines PNA/DNA-Oligomers ausreicht, um die DNA-Polymeraserasktion, beispielsweise mit Hille der DNA-Polymerase (Klenow-Fragment) zu initieren. Je nach Beschaffenheit des PNA/DNA-Primers und der Art des Templats, an welches der Primer in sequenzspezifischer Weisen bybrüdsert, können verschiedene verscheidener verschiedene verscheidene verschiedene verschieden verschieden verschieden verschieden verschiedene verschiedene verschieden verschieden verschieden verschied

Ein weiterer Vorteil gegenüber der Verwendung natürlicher Oligonucleotid-Primer besteht darin, daß der mit Hilfe des PNA/DNA-Primers kopierte Nucleinsäurestrang, der den PNA-Teil am 5-Ende enthält, gegen 5-Exonucleasen stabil ist. Somit können alle natürlichen DNA- bzw. RNA-Sequenzen im Reaktionsgemisch durch 5-Exonucleasen abgebaut werden, ohne daß der PNA-haltige Strang angegriffen wird.

Ein weiterer Vorteil der PNA/DNA-Oligomeren besteht darin, daß man damit auch andere biochemische Reaktionen am DNA-Teil durchführen kann, welche bei PNA's selbst nicht mößlich sind. Beispiele für solche Reaktionen sind das "3'-Tailling" mit 3'-terminaler Transferase, der Restriktionsenzymverdau im DNA-Doppelstrang-Bereich sowie Ligase-Reaktionen. Beispielsweise kann ein (PNA)-(DNA)-OH Oligometri freier 3'-tydroxygruppe mit einem zweiten p-(DNA)-(FNA)-Oligomer, das am 5'-Ende ein Nucleosid-5'-Phosphat enthält, nach Hybridisierung an eine komplementäre DNA-Hilfssequenz natürlichen Ursprungs in Gegenwart einer DNA-Lisses verkrücht werden.

Weiterhin lassen sich (DNA)-(DNA) Oligomere in Gene einbauen, was mit PNA's zur Zeit nicht möglich ist.

Die Anknüpfung von Markierungsgruppen an PNADNA-Oligomere erfolgt nach an sich bekannten Methoden, wie sie für Oligonucleotide oder Peptide beschrieben sind. Die Art der Markierungsgruppe kann breit variiert werden und richtet sich im wesentlichen nach der Art des verwendeten Assays. Bekannte Ausführungsformen von Gensonden-Assays sind "Hybridization Protection"., "Energy-Transfaer"- und "kissing Probes"-Assay. PNACDNA-Oligomere eignen sich zudem besonders gut für einen "Sind Displacement"-Assay. In vielen Fällen ist die Abtrennung des gebildeten Hybrids von überschüssiger Gensonder mit 16 Hille von Magnetparlikeln von Vorteil. Die Stabilität der erfindungsgemäßen PNA/DNA-Gensonden ist höher als die herkömmlicher DNA-Sonden.

"Polymerase Chain Reaction" (PCR) und "Ligase Chain Reaction" (LCR) sind Techniken zur Targetamplifikation, in welche die erfindungsgemäßen Oligomeren ebenfalls als Primer eingesetzt werden können. Besonders vorteilhaft lassen sich die PNA/DNA-Oligomeren als Gensonden nach dem "Christmas tree"-Prinzip verwenden, da hierbei die PNA/DNA-Sonden kürzer sein können als entsprechende DNA-Sonden.

#### Beispiele:

Aeg

Die für Aminosäuren verwendeten Abkürzungen entsprechen dem in der Peptidchemie üblichen drei Buchstaben-Code wie er in Europ. J. Biochem. 138, 9 (1984) beschrieben ist. Weitere verwendete Abkürzungen sind nachfolgend aufgelistet.

N-(2-Aminoethyl)alvcvl, -NH-CH2-CH2-NH-CH2-CO-

Aeg(a<sup>MeOB2</sup>) N-(2-Aminoethyl)-N-((9-(N6-4-methoxybenzoyl)-adenosyl)acetyl)-glycyl Aeg(cBz) N-(2-Aminoethyl)-N-((1-(N\*-benzovl)-cytosyl)acetyl)-glycyl Aeg(c<sup>MeOBz</sup>) N-(2-Aminoethyl)-N-((1-(N\*-4-methoxybenzoyl)-cytosyl)acetyl)-glycyl Aeg(ctBuBz) N-(2-Aminoethyl)-N-((1-(N\*-4-tert.butylbenzoyl)-cytosyl)acetyl)-glycyl 10 N-(2-Aminoethyl)-N-((9-(N2-isobutanovl)-quanosyl)acetyl)-qlycyl Aeg(giBu) Aeg(g2-Ac,4-Dpc) N-(2-Aminoethyl)-N-((9-(N2-acetyl-O4-diphenylcarbamoyl)quanosyl)qlycyl Aeg(t) N-(2-Aminoethyl)-N-((1-thyminyl)acetyl)-glycyl 2.2-[Bis(4-nitrophenyl)]-ethoxycarbonyl) Bnpeoc tert.-Butvloxycarbonyl Boc 2-(Benzotriazol-1-yl)oxy-1,3-dimethyl-imidazolidinium-hexafluorphosphat ROI Benzotriazolyl-1-oxy-tris(dimethylamino)-phosphonium-hexafluorphosphat ROP BroP Brom-tris(dimethylamino)-phosphonium-hexafluorphosphat BSA N.O-Bis-(trimethylsilyl)-acetamid Rut tert.-Butyl 20 Benzovi R<sub>2</sub> R<sub>2</sub>I Benzyl CI-Z 4-Chlor-benzyloxycarbonyl CPG Controlled Pore Glas DBU 1.8-Diazabicvclof5.4.0)undec-7-en 25 DCM Dichlormethan 3.5-Dimethoxyphenyl-2-propyl-2-oxycarbonyl Ddz DME Dimethylformamid Di-(4-methoxyphenyl)phenylmethyl, Dmt Dnpeoc 2-(2,4-Dinitrophenyl)-ethoxycarbonyl Dpc Diphenylcarbamoyl FAM Fluorescein-Rest Fm 9-Fluorenvimethyl Fmoc 9-Fluorenylmethyloxycarbonyl H-Aeg-OH N-(2-Aminoethyl)alycin O-(7-Azabenzotriazol-1-yl)-1,1,3,3-bis(tetramethylen)uronium-hexafluorphosphat HAPyU HATU O-(7-Azabenzotriazol-1-yl)-1,1,3,3-tetramethyluronium-hexafluorphosphat HBTU O-(Benzotriazol-1-vl)-1.1.3.3-tetramethyluronium-hexafluorphosphat HOR 1-Hydroxybenzotriazol **HONSu** N-Hydroxysuccinimid 3-Hydroxy-4-oxo-3,4- dihydrobenzotriazin **HOObt** iBu Isobutanovi MeOBz 4-Methoxybenzoyl

Mtt 4-Methylphenylldiphenylmethyl
NBA Nitrobenzylalkohol
NMP N-Methylpyrrolidin

 Obg
 N-(4-Oxybuty)lglycyl, -O-(Clt-)a-NH-Clt-CO-Obg(t)
 N-(4-Oxybuty)lg-N-((1-thyminy)lacetyl)-glycyl

 Oeg
 N-(2-Oxyethy)lgycyl, -O-Clt<sub>2</sub>-Clt-NH-Clt<sub>2</sub>-CO-Oeg(t)
 N-(2-Oxyethy)ly-N-((1-thyminy)lacetyl-glycyl

 Opeg
 N-(5-Oxyethy)ly-N-((1-thyminy)lacetyl-glycyl

 Opeg
 N-(5-Oxyethy)lgycyl, -O-(Clt)a-NH-Clt<sub>2</sub>-CO-Oxyethylgycyl, -O-(Clt)a-NH-

4-Methoxytriphenylmethyl

4-Methoxybenzyloxycarbonyl

2,4,6-Mesitylensulfonyl-3-nitro-1,2,4-triazolid

 55
 Opeg(l)
 N-(5-Oxypentyl)-N-((1-thyminyl)acetyl)-glycyl

 Oprg
 N-(3-Oxypropyl)glycyl, -O-(CH₂)₃-NH-CH₂-CO 

 Oprg(t)
 N-(3-Oxypropyl)-N-((1-thyminyl)acetyl)-glycyl

Pixyl 9-(9-Phenyl)xanthenyl

Mmt

Moz

MSNT

45

	PyBOP	Benzotriazolyl-1-oxy-tripyrrolidinophosphonium-hexafluorphosphat
	PyBroP	Brom-tripyrrolidinophosphonium-hexafluorphosphat
	TAPipU	O-(7-Azabenzotriazol-1-yl)-1,1,3,3-bis(pentamethylen)uronium-tetrafluoroborat
	TBTU	O-(Benzotriazol-1-yl)-1,1,3,3-tetramethyluronium-tetrafluoroborat
5	tBu	tertButyl
	tBuBz	4-tert. Butylbenzoyl
	TDBTU	O-(3,4-Dihydro-4-oxo-1,2,3-benzotriazin-3-yl)-1,1,3,3-tetramethyluronium-
		tetrafluoroborat
	TDO	2,5-Diphenyl-2,3-dihydro-3-oxo-4-hydroxythiophendioxid
10	Teg	N-(2-Thioethyl)glycyl, -S-CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -NH-CH <sub>2</sub> -CO-
	Teg(t)	N-(2-Thioethyl)-N-((1-thyminyl)acetyl)-glycyl
	TFA	Trifluoressigsäure
	THF	Tetrahydrofuran
	TNTU	O-[(5-Norbornen-2,3-dicarboximido]-1,1,3,3-tetramethyluronium-tetrafluoroborat
15	тоти	O-[(Cyano(ethoxycarbonyl)methylen)amino]-1,1,3,3-tetramethyluronium- tetrafluoroborat
	TPTU	O-(1,2-Dihydro-2-oxo-1-pyridyl)-1,1,3,3'-tetramethyluronium-tetrafluoroborat
	Trt	Trityl
	TSTU	O-(N-Succinimidyl)-1,1,3,3-tetramethyluronium-tetrafluoroborat
20	Z	Benzyloxycarbonyl
	MS(ES+)	Elektrospray Massenspektrum (Positiv Ion)
	MS(ES-)	Elektrospray Massenspektrum (Negativ Ion)
	MS(DCI)	Desorption Chemical Ionisation Massenspektrum
	MS(FAB)	Fast-Atom-Bombardment-Massenspektrum
25		

Beispiel 1

1-Hydroxy-6-((4-methoxyphenyl)-diphenylmethylamino)-hexanMmt-hex

8-Aminohexan-1-ol (1g; 8.55mmol) wird in wasserfreiem Pyridin (7ml) gelöst und mit Triethylamin (0.2ml) versetzt. Zu dieser Lösung gibt man innerhalb von 45 Minuten eine Lösung von (4-Methoxyphenyl)-diphenylmethyl chlorid (2.5g; 8.12mmol) in wasserfreiem Pyridin (8ml). Die Reaktionstösung wird 30 Minuten bei 22 °C weitergerüht und durch Zugabe von Methanol (3 ml) gestoppt. Die Lösung wird an Rotationsverdampfer eingeengt, der erhaltene Rückstand zur Enferrung des Pyridins dreimal int Toluol 35 koevaporiert. Der erhaltene Rückstand wird in Ethylacetat gelöst und diese Lösung nacheinander mit einer gesättigten Natriumbicarbonatlösung, mit Wasser und einer gesättigten Kaliumchloridiösung gewaschen. Die organische Phase wird getrocknet (Naz-SO.), filtriert und im Vakuum konzentriert. Das Rohprodukt wird durch Kieselgelchromatographie mit Heptan:Ethylacetat:Triethylamin/49.5:49.5:1 gereinigt. Ausbeute: 1,64q

40 MS (FAB,NBA/LiCI) 396.3 (M+Li)<sup>+</sup>, 390.3 (M+H)<sup>+</sup>, 273.2 (Mmt)<sup>+</sup> R<sub>1</sub> 0.44 (Heptan:Ethylacetat = 1:1),

Beispiel 2

45 6-((4-Methoxyphenyl)-diphenylmethylamino)-hex-1-yl hemisuccinat Mmt-hex-succ

1-Hydroxy-6-(14-methoxyphenyl)-diphenylmethylamino)-hexan (1.00g; 2:57mmol) wird in wasserfreiem Pyridin (10ml) gelöst. Zu dieser Lösung gibt man Bernsteinsäureanhydrid (0.257g; 2:57mmol) and 4-Dimethylaminopyridin (31.3mg; 0.257mmol). Nach 3 Stunden Rühren bei 22°C gibt man weiteres Bernseinsäureanhydrid (25.7mg; 0.257mmol) und 4-Dimethylaminopyridin (62.6mg; 0.56mmol) zu und erwärmt diese Lösung 6 Stunden lang auf 50°C. Nach weiteren 16 Stunden bei 22°C wird eigengt, der Rücksatnd in Ethylacetat aufgenommen und die erhaltene Lösung mit eiskalter 5%-iger krassriger Zitronensäure gewaschen. Nach Trocknen der org. Phase (Na<sub>2</sub>SC<sub>3</sub>) wird die Lösung am Rotationverdampfer eingeengt. Die Reinigung des Rückstands durch Kieselgelchromatographie mit 50% CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>/1% Triethylamin in Ethylacetat und dann mit 5% Methanol/1% Triethylamin in Dichloromethan ergibt die gewünschte Verbindung als farbloses Öl.

MS (ES<sup>-</sup>) 978.0 (2M-H)<sup>-</sup>, 488.3 (M-H)<sup>-</sup> R<sub>1</sub> 0.30 (CH<sub>2</sub> Cl<sub>2</sub>:EthylAcetat = 1:1).

#### Beispiel 3

6-((4-Methoxyphenyl)-diphenylmethylamino)-hex-1-yl succinylamido-Tentagel (Mmt-hex-succ-Tentagel)

Die Aminoform von Tentagel<sup>R</sup> (Rapp Polymere) (0.5g; 0.11 mmol Aminogruppen) läßt man 10 Minuten in 4-Ethylmorpholin (0.1ml) und DMF (5ml) quellen. Dann gibt man eine Lösung von 6-((4-Methoxyphenyl)diphenylmethylamino)-hex-1-yl hemisuccinat (97.4mg; 0.165mmol), 4-Ethylmorpholin (15.9mg; 0.138mmol; 17.4ml) and TBTU (52.9mg; 0.165mmol) in DMF (3ml) zu und schüttelt die Suspension 16 Stunden lang bei 22 °C. Der derivatisierte Tentagel-Träger wird abfiltriert und nacheinander mit DMF (3x3ml), CH<sub>2</sub> Cl<sub>2</sub> (3x1ml) 10 and Diethylether (3x1ml) gewaschen und getrocknet. Nicht reagierte Aminofunktionen werden durch 1stündige Behandlung mit Acetanhydrid/Lutidin/1-methylimidazol in THF (1ml) blockiert. Der fertige Träger wird mit CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (3x1ml) und Diethylether (3x1ml) gewaschen und im Vakuum getrocknet. Die Beladung bezogen auf die eingeführte Monomethoxytritylfunktion beträgt 168mmolg-1.

#### 15 Beispiel 4

6-((4-Methoxyphenyl)-diphenylmethylamino)-hex-1-yl succinylamidopropyl-Controlled-pore glass. (Mmt-hex-succ-CPG)

Die Herstellung erfolgt analog wie in Beispiel 3 beschrieben ausgehend von Aminopropyl-CPG (Firma Fluka) (550Å:1.0g;) und 6-((4-Methoxyphenyl)-diphenylmethylamino)-hex-1-yl hemisuccinat (48.7mg; 0.082mmol), 4-Ethylmorpholin (7.6ml) und TBTU (26.4mg; 0.082mmol) in DMF (3ml). Die Beladung des Mmt-hex-succCPG beträgt 91 mmolg-1.

### 25 Beispiel 5

30

N-((4-Methoxyphenyl)-diphenylmethylamino)ethyl-N-((1-(N4 - (4-tert-butylbenzoyl)-cytosyl)acetyl) glycin (Mmt-Aeg(c1BuBz)-OH

1.63 g (2.28 mMol) N-((4-Methoxyphenyl)-diphenylmethylamino)ethyl-N-((1-(N<sup>4</sup> (4-ter t-butylbenzoyl)cytosyl)acetyl) glycin-methylester wurden in einer Mischung aus 10 ml Dioxan und 1 ml Wasser gelöst und bei 0°C unter Rühren tropfenweise mit 4.56 ml 1N NaOH versetzt. Nach 2h wurde durch tropfenweise Zugabe von 1N KHSO4 der pH auf 5 gestellt, von ausgefallenen Salzen abfiltriert und mit wenig Dioxan nachgewaschen. Die vereinigten Filtrate werden im Vakuum eingedampft und der Rückstand zweimal mit 35 Methanol und Dichlormethan koevaporiert. Das so erhaltene Rohprodukt wurde an Kieselgel mit einem Gradienten von 2-10% Methanol und 1 % Triethylamin in Dichlormethan chromatographisch gereinigt. Die das Produkt enthaltenden Fraktionen wurden vereinigt und im Vakuum eingeengt. Durch Koevaporation mit Pyridin und anschließend Toluol wurde noch vorhandenes überschüssiges Triethylamin entfernt. Man erhielt 0.831 a Produkt als fast weißen Schaum, Electrospray MS (Negativ-Ion) 700.7 (M-H)".

40 Rt 0.28 (CH2Cl2:MeOH/9:1), 0.63 (CH2Cl2:MeOH/7:3).

#### Beispiel 6

N-((4-Methoxyphenyl)-diphenylmethylamino)ethyl-N-((1-thyminyl)acetyl) glycin (Mmt-Aeg(t))-OH.

Das Produkt aus der obigen Reaktion wurde in einer Mischung aus 10 ml Dioxan und 2 ml Wasser gelöst. Die Lösung wurde auf 0 °C gekühlt und tropfenweise 1 N Natronlauge zugegeben bis ein pH-Wert von 11 erreicht war. Nach 2 h Reaktionszeit war die Reaktion beendet und die Lösung wurde durch vorsichtige Zugabe von 2 N KHSO4-Lösung auf pH 5 gestellt Die Lösung wurde dreimal mit Ethylacetat 50 extrahiert, die vereinigten organischen Phasen über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Das so erhaltene Rohprodukt wurde an Kieselgel mit einem Gradienten von 5-10% Methanol und 1 % Triethylamin in Dichlormethan chromatographisch gereinigt. Die das Produkt enthaltenden Fraktionen wurden vereinigt und im Vakuum eingeengt. Durch Koevaporation mit Pyridin und anschließend Toluol wurde noch vorhandenes überschüssiges Triethylamin entfernt, Man erhielt 1.065 g Produkt als farblosen

Elektrospray MS (Negativ-Ion) 1112.0 (12M-H)-, 555.3 (M-H)-R<sub>1</sub> 0.28 (CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>:MeOH/8:2)

#### Beispiel 7

5

20

 $N-((4-methoxyphenyl)-diphenylmethylamino)ethyl-N-(9-(N^2-(isobutanoyl)guanosyl)acetyl)glycin (Mmt-Aeg(q^{iBu})-OH)\\$ 

N-((4-methoxypheny))-diphenylmethylaminojethyl-N-(9-(NP-(sobutanoy))guanosyl)acetyl)-glycinmethylester (1.15g; 1.72mmol) wird in Dioxan (10ml) gelöst und über einen Zeitraum von 2.5h bei 0°C tropfenweise mit 1M wäßriger Natronlauge (10.32ml) in 5 Teilen versetzt. Nach weiteren 2h Reaktionszeit bei Raumtemperatur wird die Lösung durch tropfenweise Zugabe von 2M wäßriger Kaliumhydrogensultatübsung auf pH5 gestellt. Die ausgefallenen Salze werden abfiltriert und mit wenig Dioxan nachgewaschen. Die vereinigten Filtrate werden im Vakuum zur Trockene eingedampft und der Rückstand je zweimal mit Ethanol sowie Dichlormethan:Methanol 1/1 koevaporiert. Die Reingung erfolgt durch Säulenchromatographie an Kieselgel durch Elution mit einem Gradienten von 10-20% Methanol in Dichlormethan (mit 1% Triethylamin). Man erhält das Produkt als weißen Schaum.

15 Ausbeute: 1.229g

ESMS (Negative-Ion): 650.3(M-H)<sup>-</sup> R<sub>1</sub> 0.25 (Dichlormethan:Methanol/8:2)

#### Beispiel 8

N-((4-Methoxyphenyl)-diphenylmethylamino)ethyl-N-(9-( $N^{6-}$ (4-methoxybenzoyl)adenosyl)acetyl) glycin (Mmt-Aeg( $a^{Me0Bz}$ )-OH)

 $N-((4-methoxyphenyl)-diphenylmethylamino)ethyl-N-(9-(N^6-(4-methoxybenzoyl)adenosyl)acetyl) \\ \hspace{2cm} glycin-25 \\ \hspace{2cm} methyl \ ester \ (1.70g; 2.38mmol)$ 

wird in Dioxan (10ml) gelöst und über einen Zeitraum von 2.5h bei 0 °C tropfenweise mit 1M wäßriger Natronlauge (10.32ml) in 5 Teilen versetzt. Nach weiteren 2h Reaktionszeit bei Raumtemperatur wird die Lösung durch tropfenweise Zugabe von 2M wäßriger Kaliumhydrogensulfatlösung auf pH5 gestellt. Die ausgefallenen Salze werden abfiltriert und mit wenig Dioxan nachgewaschen.

30 Die vereinigten Filtrate werden im Vakuum zur Trockene eingedampft und der R\u00fcckstand je zweimal mit Ethanol sowie Dichlormethan:Methanol 1/1 koevaporiert. Die Reinigung erfolgt durch S\u00e4uler Saulenchromatographie an Kieseigel durch Elution mit einem Gradienten von 10-20% Methanol in Dichlormethan (mit 1% Triethylamin). Man erh\u00e4lt das Produkt als wei\u00dden Schaum. Ausbeute: 16.19\u00fc

35 ESMS (Negative-Ion): 698.3(M-H)<sup>-</sup> B<sub>1</sub> 0.10 (Dichlormethan:Methanol/8:2)

#### Beispiel 9

40 N-((4-Methoxyphenyl)-diphenylmethyloxy)ethyl-N-((1-thyminyl)acetyl) glycin (Mmt-Oeg(t)-OH)

0.5g (1.28mMol) N-((4-Methoxyphenyl)-diphenylmethyloxy)ethylglycin wurden in 10 ml DMF suspendiert und 0.47 ml (1.92 mMol) BSA wurden tropfenweise zugegeben. Nacheinander wurden dann 0.7 ml (5.1 mMol) Triethylamin und 0.26 g (1.28 mMol) Chlorcarboxymethylthymin zugefügt. Die Reaktionsmischung wurde 4 h bei Raumtemperatur gerührt, dann weitere 65 mg (0.32 mMol) Chlorcarboxymethylthymin zugegeben und noch für 16 h gerührt. Danach zog man das Lösungsmittel im Vakuum ab und reinigle das Rohprodukt an einer Kieselgelsäule mit einem Gradienten von 5-15% Methanol und 1 % Triethylamin in Dichlormethan. Die das Produkt enthaltenden Fraktionen wurden vereinigt und im Vakuum eingeengt. Das erhaltene bräunliche Öl wurde in wenig Dichlormethan gelöst und durch Zugabe von Diethylether das Produkt ausgefällt. Man erhielt das Produkt als fast weißes Pulver.

Ausbeute:0.219 g Electrospray MS (Negativ Ion) 556.3 (M-H)<sup>-</sup> R<sub>1</sub> 0.54 (CH<sub>2</sub> Cl<sub>2</sub>:MeOH/8:2).

#### Beispiel 10

4-Nitrophenyl 4-(4, 4'-Dimethoxytrityloxy)-butyrat. Dmt-but-NPE

5 Das Natriumsalz der 4-Hydroxybuttersäure (1.26g; 10mmol) wird in wasserfreiem Pyridin (30ml) gelöst und mit 4,4'-Dimethoxytritylchlorid (3.39g; 3.05mmol) versetzt. Nach 16 Stunden gibt man 4-Nitrophend (1.39g; 10mmol) und Niv-Dicyclohexylcarbodiimid (2.06g; 10mmol) zu und rührt bei 22°C für weitere 48 Stunden. Der abgeschiedene Dicyclohexylharnstoff wird abfiltriert und mit Dichloromethan gewaschen. Das Filtrat wird konzentriert und der erhaltene Rückstand zweimal mit Toluol koevaporiert. Der Rückstand wird über eine Kieselgelsäule gereinigt (10-50% Ethylacetat und 1 % Triethylamin in Petrolether). Die gewünschte Verbindung fällt in Form eines schwach gelblich gefärbten Öls an.

Ausbeute 2.694g.
MS (FAB, MeOH/NBA/LiCl) 534.2 (M + Li)+; 527.2 M+.

R<sub>1</sub> 0.34 (Petrolether:Ethylacetate = 75:25).

Beispiel 11

H-Oprg(t)-OH

3.68 g Thyminylessigsäure werden in 20 ml trockenem DMF gelöst und 6.65 g TOTU und 2.77 ml Triethylamin zugegeben. Die Mischung wird 30 min bei Raumtemperatur nachgerührt und dann langsam zu einer tösung bestehend aus 5.32 g (3-Hydroxypropyl)-glycin, 20 ml Wasser, 20 ml DMF und 5.54 ml Triethylamin zugetropft. Man rührt noch 1 h bei Raumtemperatur nach und engt dann am Rotationsverdampfer im Vakuum ein. Der Rückstand wird in Wasser aufgenommen, mit 1 N Salzsäure auf pH 1.5 gestellt und mit Ethylacetat extrahient. Die wäßrige Phase wird mit gesättigter

Natriumhydrogencarbonatiösung auf pH 5 gestellt und am Rotationsverdampfer eingeengt. Der Rückstand wird mit 250 ml Ethanol versetzt und das dabei ausgefallenen Natriumchiorid abgesaugt. Das Filtrat wird eingeengt und das Rohprodukt an Kieselgel mit Dichlormethan/Methanol/ Ethylacetat 10:2:1 unter Zusatz von 1% Triethylamin gefolgt von Dichlormethan/Methanol/ Ethylacetat 10:4:1 unter Zusatz von 1% Triethylamin chromatographisch gereinigt. Die das Produkt enthaltenden Fraktionen werden vereinigt und am Rotationsverdampfer im Vakuum eingeengt.

Ausbeute: 3.2 g

R<sub>f</sub> 0.15 (Dichlormethan/Methanol/ Ethylacetat 10:2:1 + 1% Triethylamin)

MS(ES+): 300.2(M+H)+.

Beispiel 12

35

Dmt-Oprg(t)-OH

49 3.2 g H-Oprgit)-OH werden ind 40 ml DMF gelöst, 5.93 ml Triethylamin hinzugegeben und bei 0 · C eine Lösung von 7.25 g Dmt-CI in 40 ml Dichlormethan innerhalb von 20 min zugetropft. Man rührt noch 2 h bei Raumtemperatur nach, filtriert dann das ausgefallene Triethylaminhydrochlorid ab und engit das Filtrat am Rotationsverdampfer im Vakuum ein. Der Rückstand wird in Dichlormethan aufgenommen, mit Wasser extrahiert, die organische Phase mit Natriumsulft getrocknet und am Rotationsverdampfer im Vakuum 45 eingeengt. Die Reinigung des Rohproduktes erfolgt an Kieselgel mit Dichlormethan/Methanol/ Ethylacetat 10:2:1 unter Zusatz von 1% Triethylamin. Die das Produkt enthaltenden Fraktionen werden vereinigt und am Rotationsverdampfer im Vakuum eingeengt.

Ausbeute: 3.46 g

Rt 0,28 (Dichlormethan/Methanol/ Ethylacetat 10:2:1 + 1% Triethylamin)

50 MS(ES+) 602.4(M+H)+.

Beispiel 13

H-Obg(t(-OH

55

2.76 g Thyminylessigsäure werden in 15 ml trockenem DMF gelöst und 4.92 g TOTU und 2.08 ml Triethylamin zugegeben. Die Mischung wird 30 min bei Raumtemperatur nachgerührt und dann langsam einer Lösung bestehend aus 4.41 g (4-Hydroxyburlyl-glycin, 10 ml Wasser, 10 ml DMF und 4.16 ml

Triethylamin zugetropft. Man rührt noch 3 h bei Raumtemperatur nach und engt das Gemisch am Rotationsverdampfer im Vakuum ein. Der Rückstand wird in Wasser aufgenommen, mit 1 N Salzsäure and pH 1.5 gestellt und mit Ethylacetat extrahiert. Die wäßrige Phase wird mit gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung auf pH 5 gestellt und am Rotationsverdampfer eingeengt. Das Rohprodukt wird an Kieselgel s mit Dichlormethan/Methanol/ Ethylacetat 10:2:1 unter Zusatz von 1% Triethylamin chromatographisch gereinigt. Die das Produkt enthaltenden Fraktionen werden vereinigt und am Rotationsverdampfer im Vakuum eingeengt.

Ausbeute: 3.7 g

R<sub>1</sub> 0.11 (Dichlormethan/Methanol/ Ethylacetat 10:2:1 + 1% Triethylamin)

MS(ES+) 314.2(M+H)+.

Beispiel 14

Dmt-Obo(t)-OH

15

3.6 g H-Obg(t)-OH werden in 40 ml DMF gelöst, 9.5 ml Triethylamin hinzugegeben und bei 0 ° C eine Lösung von 15.4 g Dmt-Cl in 40 ml Dichlormethan innerhalb von 15 min zugetropft. Man rührt noch 2 h bei Raumtemperatur nach gibt weiter 4 dn Dichlormethan hinzu, filtriert dann das ausgefallene Triethylaminhydrochlorid ab und engt das Filtrat am Rotationsverdampfer im Vakuum ein. Der Rückstand wird in prochlorid ab und engt das Filtrat am Rotationsverdampfer im Vakuum einsulfat getrocknet und am Rotationsverdampfer im Vakuum eingeengt. Die Reinigung des Rohproduktes erfolgt an Kieselgel mit Dichlormethan/Methanol/ Ethylacetat 15:1:1 unter Zusatz von 1% Triethylamin. Die das Produkt enthaltenden Fraktionen werden vereinigt und am Rotationsverdampfer im Vakuum eingeengt.

25 R<sub>I</sub> 0.29 (Dichlormethan/Methanol/ Ethylacetat 10:2:1 + 1% Triethylamin) MS(ES+ + LiCl) 622.3(M+Li)+.

Beispiel 15

30 H-Opeg(t)-OH

2.76 g Thyminylessigsäure werden in 15 ml trockenem DMF gelöst und 4.92 g TOTU und 2.08 ml Triethylamin zugegeben. Die Mischung wird 30 min bei Raumtemperatur nachgerührt und dann langsam zu einer Lösung bestehend aus 4.83 g (5-Hydroxypentyl-glycin, 10 ml Wasser, 10 ml DMF und 4.16 ml 35 Triethylamin zugetropft. Man rührt noch 3 h bei Raumtemperatur nach und engt das Gemisch am Rotationsverdampfer im Vakuum ein. Der Rückstand wird in Wasser aufgenommen, mit 1 N Salzsäure auf pH 1.5 gestellt und mit Ethylacetat extrahiert. Die wäßrige Phase wird mit gesättigter Natirunfycopencarbonatlösung auf pH 5 gestellt und am Rotationsverdampfer eingeengt. Das Rohprodukt wird an Kieselgel mit Dichlormethan/Methanol/ Ethylacetat 10:2:1 unter Zusatz von 1% Triethylamin chromatographisch gereinigt. Die das Produkt enthaltenden Fräktionen werden vereinigt und am Rotationsverdampfer im Vakuum eingeengt.

R<sub>1</sub> 0.19 (Dichlormethan/Methanol/ Ethylacetat 10:2:1 + 1% Triethylamin) MS(DCI) 328.2(M+H)<sup>+</sup>.

Beispiel 16

Dmt-Opeg(t)-OH

50 3.2 g H-Opeg(I)-OH werden ind 40 ml DMF gelöst, 6.77 ml Triethylamin hinzugegeben und bei 0 °C eine Lösung von 9.94 g Dm-Cli in 40 ml Dichlormethan innerhalb von 15 min zugetroptt. Man rührt noch 2 h bei Raumtemperatur nach gibt weitere 40 ml Dichlormethan hinzu, filtriert dann das ausgefallene Triethylaminhydrochlorid ab und engt das Filtrat am Rotationsverdampfer im Vakuum ein. Der Rückstland wird in Dichlormethan aufgenommen, mit Wasser extrahiert, die organische Phase mit Natriumsultat getrocknet und am Rotationsverdampfer im Vakuum eingeengt. Die Reinigung des Rohproduktes erfolgt an Kieselgel mit Dichlormethan/Methanol/ Ethylaceital 15:1:1 unter Zusätz von 1% Triethylamin. Die das Produkt enthaltenden Fraktionen werden vereinigt und am Rotationsverdampfer im Vakuum eingeengt. Ausbeute: 3.6 o

R<sub>1</sub> 0,27 (Dichlormethan/Methanoli/ Ethylacetat 10:2:1 + 1% Triethylamin) MS(ES+ + LiCl): 636.4(M+Li)+.

## Beispiel 17

15

20

25

30

35

45

50

55

#### 5'-ATC GTC GTA TT-(but)-agtc-hex

Die DNA-Sequenz ist in Großbuchstaben, die PNA-Sequenz in Kleinbuchstaben angezeigt (Beispiel für den Strukturtyp XIIa in Schema 1).

10 Die Synthese der PNA's erfolgt beispielsweise an einem Ecosyn D-300 DNA Synthesizer (Fa. Eppendorf/Biotronik, Maintal) oder einem ABI 380B DNA Synthesizer (Fa. Applied Biosystems, Weiterstadt). Die Synthese des DNA-Teils wird im Prinzip nach der Standard Phosphoramidit-Chemie und den kommerziell erhältlichen Synthesezyklen durchgeführt. Zur Synthese des PNA-Teils werden die Methoden der Peptid-Synthese, wie nachfolgende drälutert, an die DNA-Synthesezyklen angeglichen.

Formel X (Xa, V-O; Xb, V-NH)

40

45

Formel VIII

	R <sup>5</sup>	H <sub>e</sub>	R <sup>2</sup>	V
VIII a	NC-CH₂ CH₂-O-	-N(i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> ) <sub>2</sub>	Н	0
VIII b	CH₃	-N(i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> ) <sub>2</sub>	н	0
VIII c	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	-N(i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> ) <sub>2</sub>	н	0
VIII d	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> -C(O)-S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -S	-N-pyrrolidin-1-yl	н	0
VIII e	NC-CH₂ CH₂-O-	-N(i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> ) <sub>2</sub>	OCH₃	0
VIII f	NC-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -O-	-N(i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> ) <sub>2</sub>	н	NH

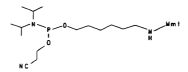
Formel IX (IXa, V=NH; IXb, V=O)

mit n = 1 - 8, bevorzugt 1 - 5,

Formel XIV

N p O Dm

Formel XV



Formel XVI

3 µmol des mit Mmt-hex-succ beladenen CPG-Trägers (Beladung 91 µmol /g) aus Beispiel 4 werden nacheinander mit folgenden Reagenzien behandelt: Synthese des PNA-Teils (agtc-hex):

Dichlormethan

5

10

15

20

25

30

35

40

45

- 2. 3 % Trichloressigsäure in Dichlormethan
  - Acetonitril abs.
  - 4. 3.5 M Lösung von 4-Ethylmorpholin in Acetonitril (Neutralisation)

- 5. 0.4 M Lösung von (Mmt-Aeg(c<sup>18uB2</sup>)-OH) aus Beispiel 5 in Acetonitril:DMF = 9:1 / 0.9 M Lösung von ByBOP in Acetonitril / 3.5 M Lösung von 4-Ethylmorpholin in Acetonitril (10 Minuten Kupplungszeit).
- Schrift 5 wird viermal wiederholt.
- 7. Acetonitril
- 5 Die Schritte 1 bis 7, nachfolgend ein PNA-Reaktionszyklus genannt, werden zum Aufbau des PNA-Teils 3mal wiederholt, wobei in Schritt 5 jeweils der laut Sequenz erforderliche Monomerbaustein aus den Beispielen 5 bis 8 eingesetzt wird.

Konjugation des Linkers (agtc-hex ---> (but)-agtc-hex ):

- 8. Schritte 1 bis 4 von oben wiederholen
- 9. 4-Nitrophenyl-4-(4, 4'-Dimethoxytrityloxy)-butyrat (105 mg) aus Beispiel 10 und Hydroxybenzotriazol (27 mg) in 2ml NEM in DMF für 15 Stunden
  - 10. Waschen mit DMF -
  - 11. Waschen mit Acetonitril
  - 12. Dichlormethan
- 15 Synthese des DNA-Teils

((but)-agtc-hex ) --> 5'-ATC GTC GTA TT-(but)-agtc-hex):

- 13. Acetonitril abs.
  - 14. 3 % Trichloressigsäure in Dichlormethan
- 15. Acetonitril abs. 16. 10 μmol 5'-O-Dimethoxytritylthymidin-3'-phosphorigsäure-β-cyanoethylester-diisopropylamidit und 50 umol Tetrazol in 0.3 ml Acetonitril abs.
  - 17 Acetonitril
  - 18. 20 % Acetanhydrid in THF mit 40% Lutidinund 10 % Dimethylaminopyridin
  - 19. Acetonitril
    - 20. Jod (1.3 g in THF/Wasser/Pyridin; 70:20:5 = v:v:v)

Die Schritte 13 bis 20, nachfolgend ein DNA-Reaktionszyklus genannt, werden zum Aufbau des Nucleotid-Teils 10-mal wiederholt, wobei im Schritt 16 jeweils das der Sequenz entsprechende 5'-O-Dimethoxytrityl-(nucleobase)-3'-phosphorigsäure-\(\beta\)-cyanoeth ylester-diisopropylamidit eingesetzt wird.

Nach abgeschlossener Synthese erfolgt die Abspaltung der Dimethoxytritylgruppe wie in den Schritten 30 1 bis 3 beschrieben. Durch 1.5-stündige Behandlung mit Ammoniak wird das Oligomer vom Träger gespalten und zugleich werden die β-Cyanoethyl-Gruppen eliminiert. Zur Abspaltung der exozyklischen Amino-Schutzgruppen wird die ammoniakalische Lösung 5 Stunden bei 55°C gehalten. Vom erhaltenen Rohprodukt (325 OD266)an 5'-ATC GTC GTA TT-(but)-agtc-hex werden 180 OD266 durch Polyacrylamid-Gelelektrophorese gereinigt. Nach Entsalzung über eine Biogel<sup>R</sup>-Säule (Fa. Biorad) erhält man davon 50 35 OD<sub>260</sub> hochreines Oligomer.

## Beispiel 18

5'-ATC GTC GTA TT-(Oeg(t))-agtc-hex

40 (Beispiel für den Strukturtyp Xa in Schema 2; Erklärung für Oeg(t) vgl. Beispiel 9)

Die Synthese erfolgt analog wie in Beispiel 17 beschrieben, wobei jedoch im Schritt 9 anstelle des Dmtbuttersäure-p-nitrophenylesters der Linkerbaustein Mmt-Oeg(t)-OH aus Beispiel 9 unter den in Schritt 5 beschriebenen Bedingungen gekuppelt wird. Vom erhaltenen Rohprodukt (235 OD266) an 5'-ATC GTC GTA 45 TT-(Oeg(t))-agtc-hex werden 135 OD<sub>250</sub> durch Polyacrylamid-Gelelktrophorese gereinigt. Nach Entsalzung über eine Biogel<sup>R</sup>-Säule (Fa. Biorad) erhält man davon 20 OD<sub>250</sub> hochreines Oligomer.

#### Beispiel 19

N-ggg g(5'NH-C)T CsCsAs TGG GGsGs T (Sequenz gegen HSV-1) (Beispiel für den Strukturtyp XI in Schema 2; s bedeutet eine Phosphorothioat-Brücke; (5'NH-C) bedeutet einen 5'-Aminocytidylat-Rest; N gleich Aminoterminus)

Die Synthese efolgt ausgehend von einem CPG-Träger, welcher 5'-Dmt-thymidin über dessen 3'-Ende gebunden hält. Es wird zunächst wie in Beispiel 17 beschrieben die Synthese des DNA-Teils durchgeführt (Schritte 13 bis 20), wobei im Falle der Phosphorothioat-Brücken (s) die Oxidation im Schritt 20 mit Tetraethylthiuramdisulfid (TETD; User Bulletin No. 65 der Firma Applied Biosystems Inc.) erfolgt. Als Linkerbaustein wird ein Dmt-geschützter 5'-Amino-5'-desoxy-cytidylat-3'-phosphoramidit-Baustein der Formel VIIII eingesetzt. Danach werden die PNA-Bausteine analog zu den Schritten 1 bis 7 in Beispiel 17

ankondensiert. Nach abgeschlossener Synthese wird das Oligomer durch 1.5-stündige Behandlung mit Ammoniak vom Träger gespalten und zugleich werden die β-Cyanoethyl-Gruppen eliminiert. Zur Abspealtung der exozyklischen Amino-Schutzgruppen wird die ammoniakalische Lösung 5 Stunden bei 55 °C gehalten. Erst dann wird die Monomethoxytritylgruppe durch 2-stündige Behandlung mit 80 %-iger 5 Essigsäure bei 22 °C abgespalten. Das Produkt wird mittels Polyacrylamid-Gelelktrophorese gereinigt und über eine Biogelf-Säule (Fa. Biorad) entsalzt.

Beispiel 20

10 5'-G<sub>Mc</sub>G<sub>Mc</sub>G GCT CCA (Oeg(t))gg ggg t-hex (Beispiel für den Strukturtyp Xa in Scherna 2; <sub>Me</sub> bedeutet eine Methylphosphonat-Brücke; Erklärung für Oeg(t) vol. Beispiel 9)

Die Synthese erfolgt analog wie in Beispiel 18 beschrieben, wobei aber zum Einbau der Methylphosto phonatbrücken we die entsprechenden Methylphosphonat-Bausteine der Formel VIIIb im DNA-Reaktionszyklus eingesetzt werden.

Beispiel 21

20 5'-C<sub>s,s</sub>A<sub>s,s</sub>C GT<sub>s,s</sub>T GAG (but)Ggg cat-hex (c-myc antisense) (Beispiel für den Strukturtyp XIIa in Schema 1; <sub>s,s</sub> bedeutet eine Phosphorodithioat-Brücke).

Die Synthese erfolgt analog wie in Beispiel 17 beschrieben, jedoch wird zum Einbau der Dithioat-Brücken der Baustein VIIId eingesetzt und and diesen Stellen die Oxidation (Schritt 20) mit TETD 4 durchgeführt.

Beispiel 22

N-cga g(5'NH-A)A CAT CA (Oeg(t))ggt cg-hex(c-fos antisense)

(5'NH-A bedeutet 5'-Amino-5'-desoxyadenylat; Erklärung für Oeg(t) vgl. Beispiel 9)

Die Synthese efolgt analog wie in Beispiel 18 beschrieben, wobei nach Abschluß der DNA-Synthese analog zu Beispiel 13 ein 5'-Aminonucleotid ankondensiert wird, welches die Konjugation des zweiten PNA-Teils erfaubt. Es werden also zuerst sechs PNA-Synthesezyklen durchgeführt und dann der Linkerbaustein aus Beispiel 9 aufgekuppelt. Danach werden sieben DNA-Synthesezyklen durchgeführt, wobei im letzten Zyklus der Baustein der Formel VIIIf eingesetzt wird. Nachdem noch vier PNA-Synthesezyklen durchgeführt wurden, wird die Abspaltung vom Träger und weitere Aufarbeitung wie in Beispiel 19 beschrieben vorgenommen.

40 Beispiel 23

45

F-cga g(5'NH-A)A CAT CAT GGT  $_{8}$ CgG-O-CH $_{2}$ CH(OH)CH $_{2}$ -O-C $_{16}$ H $_{13}$  (5'NH-A bedeutet 5'-Amino-5'-desoxyadenylat; F einen Fluorescein-Rest am Aminoterminus des PNA und geine Phosphorothiost-Brücke)

Die Synthese efolgt analog wie in Beispiel 19 beschrieben, jedoch ausgehend von einem CPG-Träger, der den Glycerol-hexadecytether gebunden hält. Nach Ausführung von 12 DNA-Synthesezyklen wird der Linkerbaustein VIII ankondensiert. Nachdem ver PNA-Synthesezyklen durchgeführt und die endständige Mmt-Gruppe abgespatten wurde, kann die freie Aminofunktion mit einem 30-fachen Überschuß an Fluoresset werden.

Beispiel 24

3'-CCC TCT T-5'-(PEG)(PEG)-(Oeg(t))tg tgg g-hex
55 (PEG bedeutet einen Tetraethylenglycolphosphatrest)

Die Synthese efolgt bezüglich des PNA-Teils analog wie in Beispiel 17 beschrieben. Nachdem sechs PNA-Einheiten ankondensiert wurden, wird das (Mmt-Oeg(t)-OH) aus Beispiel 9 aufgekuppelt. Als Linker

wird dann wie im DNA-Synthesezyklus beschrieben zunächst zweimal das Tetraethylengylcolderivat der Formel XV ankondensiert, bevor die Synthese des DNA-Teils mit umgekehter Orientierung (von 5' nach 3') durchgeführt wird. Dazu verwendet man in den DNA-Synthesezyklen anstelle der Nucleosid-3'-phosphoramidte im Schritt 16 jeweils die entspechenden Nucleosid-5'-phosphoramidte der Formel XIV. die kommerziell erhältlich sind. Die weitere Entschützung und Aufarbeitung erfolgt wie in Beispiel 17 beschrieben.

Beispiel 25

N-ccc tct t-(C6-link)(PEG)-3'-AAG AGG G-5'

10 (PEG bedeutet einen Tetraethylenglycolphosphatrest; C6-link ist ein 6-Aminohexanolphosphatrest)

Die Synthese efolgt analog wie in Beispiel 17 (DNA-Synthesezyklus) beschrieben, jedoch ausgehend von einem CPG-Träger, der 3'-O-Dmt-Desoxyguanosin über eine 5'-O-Succinatgruppe gebunden hält. Nachdem sechs DNA-Einheiten mit Hilfe der Bausteine der Formel XIV ankondensiert wurden, wird als 15 Linker zunächst einmal das Tetraethylengylcolderivat der Formel XV ankondensiert, bevor zur Einführung von C8-link das Phosphoramidit der Formel XVI gekuppelt wird. Danach wird der PNA-Teil wie in Beispiel 17 (PNA-Synthesezyklus) ansynthetisiert. Die weitere Entschützung und Aufarbeitung erfolgt wie in Beispiel 19 beschrieben.

20 Beispiel 26

5'-TTT TTT TTT (but) ttt ttt-hex

Die Synthese erfolgt analog wie in Beispiel 17 beschrieben. Bevor das Produkt vom Träger gespalten 25 und entschützt wird, entnimmt man eine Hällte des trägergebundenen DNA/PNA-Hybrids zur Fluoreszenzmarkierung (Beispiel 27).

Die andere Hälfte wird wie in Beispiel 17 beschrieben entschützt und aufgearbeitet.

Beispiel 27

30

(FAM ist Fluorescein-Rest)
5'-FAM-TTT TTT TTT (but) ttt ttt-hex

Das trägergebundene DNAPNA-Hybrid aus Beispiel 26 wird fluoreszenzmarkiert, indem die Schritte 13 35 bis 20 wie in Beispiel 17 beschrieben durchgeführt werden, wobei im Schritt 16 das Fluoresceinphosphoramidit der Fa. Applied Biosystems eingesetzt wird.

Beispiel 28

40 5'-GGG GGG GGG (but) ttt ttt-hex

Die Synthese erfolgt analog wie in Beispiel 17 beschrieben. Bevor das Produkt vom Träger gespalten und entschützt wird, entnimmt man eine Hällte des trägergebundenen DNA/PNA-Hybrids zur Fluoreszenzmarkierung (Beispiel 29).

45 Die andere H\u00e4ltte wird wie in Beispiel 17 beschrieben entsch\u00fctzt und aufgearbeitet. Die Titelverbindung bindet als Trijpex-forming Oligonucleotid mit hoher Affinit\u00e4t an einen DNA-Doppelstrang, der das Homopurin-Motiv 5'-AAA AAA GGG GGG GGG-3' enth\u00e4tt.

Beispiel 29

50

(FAM ist Fluorescein-Rest)
5'-FAM-GGG GGG GGG (but) ttt ttt-hex

Das trägergebundene DNA/PNA-Hybrid aus Beispiel 28 wird fluoreszenzmarkiert, indem die Schritte 13 55 bis 20 wie in Beispiel 17 beschrieben durchgeführt werden, wobei im Schritt 16 das Fluoresceinphosphoramidit der Fa. Applied Biosystems eingesetzt wird.

Beispiel 30

Biotin-C<sub>Fie</sub>G<sub>Pie</sub>A (AA cat ca t(5\*NH-G)G(Ome)U(Ome) C(Ome)G(Ome)-VitE (c-tos antisense) (N(Ome) bedeutet eine Nucleotideinheit N mit einer 2"-O-Methoxygruppe; <sub>Pie</sub> bedeutet eine Phenylphosphonat-Brücke; 5\*NH-G bedeutet 5"-Amino-5"-desoxvouanvlat).

Die Synthese erfolgt analog wie in Beispiel 17 beschrieben ausgehend von CPG, welches mit Vitamin E beladen ist (MacKellar et al. (1992) Nucleic Acids Res, 20(13), 3411-17) und viermalige Kupflung des Bausteins der Formel VIIIe nach dem DNA-Synthesezyklus. Nach Aufkupplung des 5\*Aminonucleotid10 Bausteins der Formel VIIIf werden sechs PNA-Einheiten nach dem PNA-Synthesezyklus ankondensiert. Nach Neutralisation wird nach bekannter Methode das Phosphoramidit auf die Aminofunktion gebuppel und der DNA-Synthesezyklus zum Aufbau des DNA-Teils entsprechend wiederholt, wobei im Falle der Phenyl-phosphonab-Brücken die Bausteine der Formel VIIIc in Schritt 16 eingesetzt werden. Zuletzt erfolot die Aufkopplung der Endgruppe mit dem Biotin-Phsophoramididt der Fa. Glen Research. Nach abgeschlossen fen Synthese wird das Oligomer wie in Beispiel 19 beschrieben entschützt, wobei die Dimethoxytritylgruppe am Ende durch 2-stündige Behandlung mit 80 %-iger Essigsäure bei 22 \*C abgespatten wird.

Beispiel 31

20 A CAT CA (Oeg(t)) ggt cg-hex (c-fos antisense) (Erklärung für Oeg(t) vgl. Beispiel 9)

Die Synthese efolgt analog wie in Beispiel 18 beschrieben. Dabei werden zuerst fünf PNA-Synthesezyklen durchgeführt und dann der Linkerbaustein Oeg(t) aus Beispiel 9 aufgekuppelt. Danach werden sechs 5 DNA-Synthesezyklen durchgeführt. Anschließend wird die Abspaltung vom Träger und die weitere Aufarbeitung wie in Beispiel 18 beschrieben vorgenommen.

Beispiel 32

30 A TAA TG (Oeg(t)) tct cg-hex (control oligomer for c-fos)

Die Synthese efolgt analog wie in Beispiel 18 beschrieben. Dabei werden zuerst fünf PNA-Synthesezyklen durchgeführt und dann der Linkerbaustein Oeg(t) aus Beispiel 9 aufgekuppelt. Danach werden sechs
DNA-Synthesezyklen durchgeführt. Anschließend wird die Abspaltung vom Träger und die weitere Aufarbeitung wie in Beispiel 18 beschrieben vorgenommen.

Beispiel 33

40

a cat cat ggt cg-hex (c-fos antisense)

Dieses reine PNA-Oligomer wurde als Referenzverbindung analog wie in Beispiel 18 hergestellt, jedoch mit der Ausnahme, daß zwölf PNA-Cyclen durchgeführt wurden. Die Entschüztung der exozyklischen Amino-Schutzgruppen wird in ammoniakalischer Lösung (5 Stunden bei 55° C) durchgeführt. Erst dann wird die Monomethoxytritylgruppe durch 2-stündige Behandlung mit 80 %-iger Essigsäure bei 22° C aboessabten.

Beispiel 34

A (5-hexy-C)A(5-hexy-U) (5-hexy-C)A (Oeg(t)) ggt cg-hex (c-fos antisense)

(Erklärung für Oeg(t) vgl. Beispiel 9; 5-hexy-C bedeutet 5-Hexinyl-cytidin, 5-Hexy-U bedeutet 5-Hexinyl-uridin)

Die Synthese efolgt analog wie in Beispiel 31 beschrieben, wobei jedoch anstelle der normalen Pyrimidin-Phosphoramidite die entsprechenden 5-Hexinylpyrimidin-nucleosid-phosphoramidite in die Kondensationsreaktion eingesetzt werden.

### Beispiel 35

(FAM ist Fluorescein-Rest) 5'-FAM-TT (but) ttt ttt-hex

Die Synthese dieses PNA/DNA-Oligomers erfolgt analog wie in Beispiel 27 beschrieben, wobei allerdings nur zwei Thymidylat-Einheiten ankondensiert werden.

# Beispiel 36

10

25

taa tac gac tca cta (5'HN-T) (5'HN-T bedeutet 5'-Amino-5'-desoxythymidin)

Disses PNA/DNA-Oligomer, das aus 15 PNA-Einheiten und einer Nucleosid-Einheit aufgebaut ist, wurde als Primer für die DNA-Polymerase-Reaktion synthetisiert. Dabei geht man von einem Festphasen-Träger (Aminoalkyl-CPG) aus der das 5\*-Monomethoxytritylamino-5\*-deoxythymidin über dessen 3\*-Hydroxygruppe als Succinat gebunden hält. Nach Abspaltung der Monomethoxytritylgruppe mit 3 % TCA in Dichlormethan werden 15 PNA-Cyclen wie in Beispiel 17 beschrieben durchgeführt. Die Entschüztung der exozyklischen Amino-Schutzgruppen wird in ammoniakalischer Lösung (5 Stunden bei 55\* C) durchgeführt. Erst dann wird die Monomethoxytritylgruppe durch 2-stündige Behandlung mit 80 %-iger Essigsäure bei 22\* C abgespalten. Man erhält ein PNA/DNA-Oligomer mit einer freien 3\*-Hydroxygruppe, welche als Primer für eine DNA-Polymerase (Klenov) dient.

#### Beispiel 37

p<sub>e</sub>-rA(2'5)rA(2'5)rA(2'5)rA-spacer-(Deg(t)tc ctc ctg cgg-hex (p<sub>s</sub> bedeutet ein 5'Thiophopshat; spacer bedeutet ein Triethylenglycolphosphat; rA ist ein Riboadenylat; (2'5') bedeutet, daß die Internucleotidbindung von 2' nach 5' in der Ribose verläuft)

#### Beispiel 38

45 ps-Co(2'5')Co(2'5')Co(2'5')Co-spacer-(Oeg(t))tc ctc ctg cgg-hex

(ps bedeutet ein 5'Thiophosphat; spacer bedeutet ein Triethylenglycolphosphat; Co ist Cordycepin (3'-Deoxyadenosin); (2'5') bedeutet, daß die Internucleotidbindung von 2' nach 5' in verläuft)

Die Synthese wird analog wie in Beispiel 37 durchgeführt, jedoch wird anstelle des № Benzoyl-5'-O-50 Dmt-3'-O-tert-butyldimethylsily-ladenosin-2'-O-cyanoethyl-d-isopropylamino-phosphoramidits das entsprechende № Benzoyl-5'-O-Dmt-cordycepin-2'-O-cyanoethyl-d-i-isopropylamino-phosphoramidit (Fa. Chemogen, Konstanz) eingsestzt und die Fluoridbehandlung entfällt.

### Beispiel 39

### 5'-GG GGG GGG (Oeg(t)) ttt ttt ttt-hex

Die Synthese erfolgt analog wie in Beispiel 18 beschrieben, wobei nach neun PNA-Kupplungen der Linkerbaustein Mmt-Oeg(t)-OH aus Beispiel 9 unter den in Schritt 5 beschriebenen Bedingungen ankondersiert wird, der die nachfolgende Kondensation von acht Guanylatresten erfaubt. Das resultierende PNA/DNA-Oligomer bindet mit hoher Affinität in antiparalleler Orientierung als Triplex-Forming-Oligonucleotid an doppelsträngige DNA, welche die Sequenz 5'.ANAAAAAAGAGGGGG.3' aufweist.

Beispiel 40

### Charakterisierung der PNA/DNA-Hybride

Die Charakterisierung erfolgt mit Hilfe der HPLC, Polyacrylamid-Gelelektrophorese (PAGE) und Negativionen Elektrospray Massenspektrometrie (ES-MS<sup>-</sup>). Die Produkte werden wie oben beschrieben gereind und zeigen danach bei der PAGE (20% Acrylamid, 2% Bisacrylamid und 7 M Hamstoff) eine einheitliche Bande. Die HPLC erfolgt auf Reversed Phase Säulen RP-18 der Fa. Merck (Eluent A:Wasser mit 0.1% TFA, B: Wasser/Acetonitril = 1:4; linearer Gradient) oder auf einer PA-100-Säule der Fa. Dionex (Eluent A: 20 mM NaOH und 1.5 M NaCI: B:20 mM NaOH und 1.5 M NaCI: B:20 mlagarer Gradient)

Für die ES-MS<sup>-</sup> werden die PNAIDNA-Hybride durch Ammoniumacetat-Fällung oder andere Umsalzung in dammonium-Salze übergeführt. Die Probenaufgabe efolgt aus einer Lösung in Acetonitril/Wasser (1:1) mit 5 OD<sub>26</sub>/ml Oligomer. Die Genauigkeit der Methode liegt bei ca. ± 1.5 Dalton.

### 25 Beispiel 41

Bestimmung der Zellaufnahme und Stabilität nach radioaktiver Markierung

# Radioaktive Markierung:

30 Eine allgemein anwendbare Markierung mit 35 S besteht darin, daß man bei der Synthese des DNA-Teils mindestens eine Oxidation im DNA-Synthesezyklus (Schritt 20 in Beispiel 17) mit elementarem 35 durchführt. PNA/DNA-Hybride, die eine freie 5 '-Hydroxygruppe haben, können mit Hilfe der Polynucleotid-Kinase nach an sich bekanneten Methoden mit 32P oder 35 markiert werden.

PNA/DNA-Hybride, die eine freie 3'-Hydroxygruppe tragen, können nach bekannter Art mit 3'-terminaler
Transfersse markiert werden. Als Beispiel ist hier die 5'-Markierung des DNA-Teils wiedegeen: Das
PNA/DNA-Hybrid mit einer freien 5'-Hydroxygruppe (500 pmol) aus Beispiel 17, 18 oder 26 wird in 425 µl
Wasser gelöst, diese Lösung auf 90 'C erhitzt und abgeschreckt. Dann gibt man 50 µl 3VP Gamma-ATP (6000 Cf, mmol) bzw. 3S'-Gamma-ATP zu und inkubiert 1 Stunde sign-7c. Die
Reaktion wird durch Zugabe von 0.5 M EDTA-Lösung gestoppt. Die Entsalzung erfolgt mit Hilfe einer
APA-R-Salde der Firma Pharmacia.

Bestimmung der Zellaufnahme:

### Ergebnis:

Inkubationszeit in Stunden	Zellaufnahme in pmol	laufnahme in pmol Oligomer / 10 <sup>5</sup> Zellen		
	PNA/DNA-Hybrid	DNA		
1	0.25	0.36		
7	0.54	0.57		
24	0.75	0.78		

Untersuchung der Stabiltät des Oligomers im Medium mit Zellen:

Der Überstand 1 (10 µl) wird mit 5 µl 80 % Formamid (mit Xylencyanol und Bromphenolblau) gemischt, auf 5°C erhitzt (5 Minuten) und auf ein Polyacrylamidgel (20 % Acrylamid, 7 M Harnstoff) geladen. Nach der Entwicklung des Gels im elektrischen Feld ordnet man die Banden auf dem Gel mittels Autoradiographie dem "Stabilen Oligomer" bzw. die Fehlbanden dem "abgebauten Oligomer" zu.

Das PNA/DNA-Oligomer aus Beispiel 26 ist nach 24 Stunden Inkubationszeit zu 69 % stabil; DNA-Oligomer zu 3 % stabil.

Das PNA/DNA-Oligomer aus Beispiel 31 besitzt unter diesen Bedingungen eine Halbwertszeit von 32 h, während das entsprechende DNA-Oligonucleotid eine Halbwertszeit von ca. 2 h aufweist.

#### Beispiel 42

10

25

Bestimmung der Zellaufnahme nach Fluoreszenz-Markierung:

Man läßt die COS-Zellen bis zur Konfluenz in Dulbecco's MEM, das mit 10 % FGS supplementiert wurde, in 5 cm Petrischalen heranwachsen. Die Zellen werden zweimal mit serumfreien DMEM gewaschen. Mit Hille einer sterieln Nadel wird eine Fläche von ca. 1 cm² in der Mitte der Petrischale eingekratzt. In diese Fläche wird die zu untersuchende PNA/DNA-Oligomerlösung (0.1 mM) aufgebracht. Es wird bei 37 · C unter COS. Almosphäre inkubiert. Nach 2.4 und 16 Stunden werden die Zellen durch Fluoressernäkroskopie untersucht. Dazu werden die Zellen wiermal mit serumfreien DMEM gewaschen, mit einem Glasträger abgedeckt und unter dem Fluoreszenzmikroskop bzw. durch Phasenkontrast bewertet. Als Vergleich zu den PNA/DNA-Hybridmolektülen wurde ein fluoreszenzmarkiertes PNA (ohne DNA-Teil) F-(but)-Htt Itt-hex untersucht. Nach zwei Stunden Inkubation der Zellen mit diesem PNA zeigen > 90 % der Zellen Anzeichen statker morohologischer Veränderungen und Zellton.

Die meisten Zellen weisen starke Vakuolisierung auf. Die Plasmamembran, das Cytosol und der Nucleus zeigen keine Aufnahme an PNA. Nach weiteren zwei Stunden Inkuabiton mit dem reinen PNA sind alle Zellen abgestorben. Anders verhält es sich mit den erfindungsgemäßen DNA/PNA-Oligomeren. Bereits nach zweistündiger Inkubation der Zellen mit den DNA/PNA-Oligomeren weisen die Zellen eine punktförmige 40 intrazelluläre Verfeilung der DNA/PNA-Oligomeren auf. Die Zellen erleiden auch nach längerer Inkubation keinen Zelltod.

#### Beispiel 43

45 Bestimmung der Schmelztemperaturen:

Die Bestimmung der Schmelztemperaturen erlolgen mit Hilfe eines HP 8452A Diodenarray-Spektrophotometers, eines HP 89090A Peltier-Elements und der HP Temperature Control Software Rev. B5.1 (Fa. Hewlett Packard). Es wird in 0.5° C/min. Schritten in 10mM HEPES und 140 mM NaCl (pH 7.5) als Puffer gemessen. Die Oligomerkonzentration beträgt 0.5 bis 1 Ob<sub>2</sub>co pro ml.

Ergebnis für das Produkt aus Beispiel 17 bzw. 18:

		1 <sub>M</sub> gegen DNA
5	5'-ATC GTC GTA T(Oeg(t)a gtc-hex	T <sub>M</sub> = 51.5 °C
	3'-TAG CAG CAT A A T CAG-5'	antiparallel
10		
	5'-ATC GTC GTA T(Oeg(t)a gtc-hex	$T_M < 20$ °C
	5'-TAG CAG CAT A A T CAG-3'	parallel
15		
	5'-ATC GTC GTA TT(but)a gtc-hex	T <sub>M</sub> = 51.0 °C
	3'-TAG CAG CAT AA T CAG-5'	antiparallel
20		
	5'-ATC GTC GTA TTA GTC-3'	$T_{M} = 50.5  ^{\circ}C$
25	3'-TAG CAG CAT AAT CAG-5'	DNA·DNA antiparallel
20		
	5'-ATC GTC GTA TT(but) a gtc-hex	T <sub>M</sub> < 20°C
30	5'-TAG CAG CAT AA T CAG-3'	parallel

Sequ nz

	ooqu 112				
5				T <sub>M</sub> gegen DNA	T <sub>M</sub> gegen RNA (T=U)
10	5'- ACA TCA TGG TCG -3' 3'- TGT AGT ACC AGC -5'	DNA	ар	50.7°C	48.6 °C
15	5'- ACA TCA tgg tcg -3' 3'- TGT AGT ACC AGC -5'	(PNA-DNA)	ар	54.5°C	54.7 °C
20	5'- ACA TCA tgg tcg -3' 5'- TGT AGT ACC AGC -3'	(PNA-DNA)	p	20 °C	< 20 °C
30	5'- aca tca tgg tcg -3' 3'- TGT AGT ACC AGC -5'	PNA	ар	58.8 °C	66.6 °C
35	5'- aca tca tgg tcg -3' 5'- TGT AGT ACC AGC -3'	PNA	р	46.3 °C	44.8 °C
40	5'- ACA TCA <u>IGG ICG</u> -3' 3'- TGT AGT ACC AGC -5'	S-DNA	ар	46.7 °C	43.8 °C

TGG TCG bedeutet ein DNA-Teil, bei dem alle Internucleotid-Bindungen als Phosphorothioat vorliegen.

45 Definition für p und ap s. Seite 5.

# Beispiel 44

### Testung auf antivirale Aktivität:

Die antivirale Aktivität der Prüfsubstanzen gegen verschiedene humanpathogene Herpesviren wird im Zellkulturtestsystem untersucht. Für den Versuch werden Affennierenzeilen (Verc. 2x10<sup>2</sup>/ml) in serumshäugem Dulbecco's MEM, (5 % Fötales Kälberserum FCS) in 96-Naph-Mikrotiterplatten ausgesät und 24 h bei 37 °C und 5 % CO₂ inkubiert. Das serumhaltige Medium wird dann abgesaugt und die Zellen werden zweimal mit serumfreiem Dulbecco's MEM (-FCS) überspült. Die Testsubstanzen werden in H-Q auf eine Konzentration von 600 μM vorverdünnt und bei -18 °C aulbewahrt. Für den Test erfolgen weitere Verdünnungsschritte in Dulb cco's Minimal Essential Medium (MEM). Je 100 μl der einzelnen Prüfsubstanzen-dünnungen werden zusammen mit 100 μl serumfeiem Dulbecco's MEM (-FCS) zu den gestelne Zellen verden zusammen mit 100 μl serumfeiem Dulbecco's MEM (-FCS) zu den gestelne Zellen verden zusammen mit 100 μl serumfeiem Dulbecco's MEM (-FCS) zu den gestelne Zellen verden zusammen mit 100 μl serumfeiem Dulbecco's MEM (-FCS) zu den gestelne Zellen verden zusammen mit 100 μl serumfeiem Dulbecco's MEM (-FCS) zu den gestelne Zellen verden zusammen mit 100 μl serumfeiem Dulbecco's MEM (-FCS) zu den gestelne Zellen verden zusammen mit 100 μl serumfeiem Dulbecco's MEM (-FCS) zu den gestelne Zellen verden zusammen mit 100 μl serumfeiem Dulbecco's MEM (-FCS) zu den gestelne Zellen verden zu zusammen mit 100 μl serumfeiem Dulbecco's MEM (-FCS) zu den gestelne Zellen verden zu zusammen mit 100 μl serumfeiem Dulbecco's MEM (-FCS) zu den gestelne Zellen verden zu zusammen mit 100 μl serumfeiem Dulbecco's MEM (-FCS) zu den gestelne Zellen verden zu zusammen mit 100 μl serumfeiem Dulbecco's MEM (-FCS) zu den gestelne Zellen verden zusammen mit 100 μl serumfeiem Dulbecco's MEM (-FCS) zu den gestelne Zellen verden zu zusammen mit 100 μl serumfeiem Dulbecco's MEM (-FCS) zu den gestelne Zellen verden zu zusammen mit 100 μl zellen zelle

gegeben. Nach 3 h Inkubation bei 37°C und 5% CO2 werden die Zellen mit Herpes simplex Virus Typ 1 (ATCC VR733, HSV-1 F-strain) oder mit Herpes simplex Virus Typ 2 (ATCC VR734, HSV-2 G-Strain) infiziert in Konzentrationen, bei denen der Zellrasen innerhalb von 3 Tagen vollkommen zerstört wird. Bei HSV-1 beträgt die Infektionsstärke 500 Plaque-bildende Einheiten (PFU) pro Napf, bei HSV-2 350 PFU/Napf. Die Versuchsansätze enthalten dann Prüfsubstanz in Konzentrationen von 80 µM bis 0,04 µM in MEM, ergänzt durch 100 U/ml Penicillin G und 100 mg/l Streptomycin. Alle Versuche werden als Doppelbestimmung durchgeführt mit Ausnahme der Kontrollen, die achtfach je Platte durchgeführt werden. Die Versuchsansätze werden 17 h bei 37 °C und 5 % CO2 inkubiert. Die Cytotoxizität der Prüfsubstanzen wird nach 20 h Gesamtinkubationszeit durch mikroskopische Begutachtung der Zellkulturen bestimmt. Als 10 Dosis tolerata maxima (DTM) wird die höchste Präparatkonzentration bezeichnet, die unter den genannten Versuchsbedingungen noch keine mikroskopisch erkennbaren Zellschädigungen hervorruft. Es erfolgt daraufhin die Zugabe von FCS auf eine Endkonzentration von 4 % mit weiterer Inkubation für 55 h bei 37 °C und 5% CO2. Die unbehandelten Infektionskontrollen zeigen dann einen kompletten cytopathischen Effekt (CPE). Nach mikroskopischer Begutachtung der Zellkulturen werden diese dann mit Neutralrot 15 entsprechend dem Vitalfärbungsverfahren nach Finter (1966) angefärbt. Die antivirale Aktivität einer Testsubstanz wird definiert als minimale Hemmkonzentration (MHK), die benötigt wird, um 30-60 % der Zellen vor dem virusbedingten cytopathogenen Effekt zu schützen. Die Aktivität der PNA/DNA-Chimären ist jeweils besser als die der entsprechenden DNA-Oligomeren oder PNA-Oligomeren.

#### 20 Beispiel 45

Bestimmung der in vivo Aktivität: Inhibition der c-Fos Protein-Expression in der Ratte: Die Bestimmung erfolgt wie beschrieben (Sandkühler et al. (1991) in :

Proceedings of the VIth World Congress on Pain, Charlton and Woolf, Editors; Elsevier, Amsterdam; Seite 313-318) durch Superfusion des Rückenmarks.

Nach Laminektomy einer Barbiturat-anästhesierten Sprague-Dawley Ratte wird ein Zweikammer-Behältmis aus Silkion zur Aufnahme des Antisense Oligomers gebildet. Eine Kammer wird mit dem Antisense PNA/DNA-Derivat gefüllt, während die andere Kammer mit dem Kontroll Oligomer gefüllt wird (Konzentration je 75 µM), Jeweils nach einer Stunde wird das Superfusat ausgetauscht, Nach 6 Stunden Superfusion wird die -ofos Expression durch Hitzebehandlung (52° C) der Hinterläufe stimuliert. Die Inhibition der -ofos Expression durch Hitzebehandlung (52° C) der Jehnterläufe stimuliert. Die Inhibition der ofos Expression san entsprechenden Gewebeschnittproben nachgewiesen werden. Das ofos Antisense-Oligonucleotid aus Beispiel 31 bewirkt eine stärkere Inhibition der ofos Expression als das entsprechende PNA-Oligomer aus Beispiel 33 das entsprechende PNA-Oligomer aus Beispiel 30 km.

### 35 Beispiel 46

### RNase-H-Assay

Zur Bestimmung der RNase-H-Aktivität werden 1.3 OD des zu untersuchenden PNA/DNA-Digomers mit 0.5 OD der komplementären RNA-Sequenz (Target-Sequenz) in 50 ull autoklaviertem, mit DEPC (Diethylpy-rocarbonat) behandeltem Wasser, gelöst; 5 Minuten auf 80 °C erwärmt und anschließende binnen 15 Minuten auf 37 °C abgekühlt. Hierdurch werden zunächst beide Oligomere denaturiert, die nach Abkühlen in sequenszpezifischer Weise einen Nucleinsäure-Doppeistrang ausbilden.

Für den Test inkubiert man diesen RNA-PNA/DNA-Duplex mit 10 µl RNase H 10x Puffer, 1 µl Dithiothreitol (DTT) und 2 µl (entsprechend 10 u) RNase H der Firma USB. Der Inkubationsansatz wird mit autoklaviertem, DEPC behandeltem Wasser, auf das gewinschte Gesamtvolumen von 100 µl vervollständigt. Die Proben werden bei 37 °C inkubiert. Für die knetische Untersuchung wurden nach 0, 2 min, die 7 min, und 1 h jeweits 20 µl der Lösung abgenommen, für 5 Minuten auf 95 °C erhitzt und bei -70 °C bis zur Analyse eingefroren. Die Untersuchung der RNase H-Spaltung der RNA erfolgt durch Gelelektrophores 56.

Es zeigte sich, daß PNA/DNA-Hybride, die Desoxyribonucleotid-Bausteine enthalten, die RNase H aktivieren, wobei der kömplementäre RNA-Strang gespalten wird, während das PNA/DNA-Oligomer unwersehrt aus der Reaktion hervorgeht. Die Spaltungsreaktion mit dem PNA/DNA-Oligomer verläuft etwas langsamer als mit einem entsprechenden Oligodeoxyribonucleotid gleicher Länge und Sequenz.

### Beispiel 47

Herstellung eines HeLa-Zellextraktes mit RNase L-Aktivität

Um die Aktivität der zellulären Endoribonuklease L durch die 2°5-Tetraadenytal-PNA/DNA-Konjugate zu stimulieren, wurde ein HeLa-Zellextrakt hergestellt. Dazu versetzt man 35 Flaschen mit je 20 ml Medium mit Dulbeccos MEM (minimal essential medium) und 10 % FCS (fötales Kälberserum). Die Ernte der Zellen kann nach Trypsinbehandlung vorgenommen werden. Nach Zentrifugation bei 1000 rpm werden 4 ml 20 cellernte erhalten. Diese füllt man zunächst mit 4 ml Wasser auf und gibt nach 3 Minuten 4 ml Puffer A (5.48 g HEPES; 15.5 g KC); 2,488 g Mg-Acetat; 1232 µl 2-Mercapto-ethanol ad 1 l Wasser) zu, um die Zellen zu lysieren. Anschließend zentrifugiert man die Lösung für 30 Minuten bei 0 °C in einer Ultrazentrifuge bei 30,000 rpm (ca. 100,000 g). Der Überstand von 8 ml Zellextrakt wird abgenommen und für die folgenden Untersuchungen bei - 20 °C eingelagert.

#### 15 Beispiel 48

Untersuchung auf Aktivierung der RNase L

Für die Untersuchung dieses Extraktes auf die Endonuklease L werden zunächst 0.3 OD der RNA20 Targetsequenz mit den jeweiligen PNA/DNA-Oligomeren 5 Minuten auf 80 °C erwärmt und anschließend zur Hybridisierung auf 37 °C abgekühlt. Der Duplex wird mit 20 µl des Extraktes, 1.2 µl Gigverin und RNase L-Puffer versetzt und bei 37 °C inkubiert. Das Gesamtvolumen beträgt anschließend 70 µl. Für die kinetischen Untersuchungen werden Proben zu den Zeiten 0, 20 und 60 Minuten abpipettiert und zu Denaturierung der Enzyme 5 Minuten auf 95 °C entritzt. Die Proben werden in einem Speedvact lyophilisiert und durch Gelelektrophorese analysiert. Die PNA-2'5'-Tetradenylat-Konjugate bzw. Tetracordycepin-Analoga aktivieren die zelluläre RNase L, während entsprechende Verbindungen ohne den Tetraadenylat-Teil die RNase L nicht stimulieren.

### Beispiel 49

30 DNA-Polymerase-Reaktion

Als Templat für die DNA-Polymerase Reaktion dient folgendes 81-mer Oligodeoxynucleotid: 5'-GCC CCA GGG AGA AGC CAA CTG GAG CGA AGG CGC TTG TGG AGA AGG AGT TCA TAG CTG GG CCC CTA TAG TGA GTG GTA TTA-3'

Die Sequenz des PNA/DNA-Primers ist:

H-taa tac gac tca cta (5NH-T)-OH 3'.

Als Kontroll-Primer wird ein entsprechendes Oligodeoxynucleotid der Sequenz 5'- TAA TAC GAC TCA TA TAGG-3' eingesetzt.

Der Primer (0.15 nmol) und das Templat (0.15 nmol) in 5 µl 10x PCR Puffer (500 mM KCl, 100 mM Tris-HCl, pHg. 1 % Triton X-100, 15 mM MgCl<sub>2</sub>) werden mit 35 µl Wasser verdünnt und durch Erhitzen an 95 °C und Abkühlen hybridisiert. Dann gibt man 10 µl 2mM dMTP-Mischung (Nucleosidi-5't-riphosphate) und 3 µl DNA-Polymerase (Klenow Fragment) zu und inkubiert je 0.5 Stunden bei 22 °C und 37 °C. Die Reaktionslösung wird danch auf einem 10 % Polyacrylamid-Gel (mit 1 % Bis) analysiert. Als Marker trägt man pBR322/Haelll-Verdau auf. Die Reaktion mit dem Kontroll-Primer zeigt ein doppelsträngiges DNA-Fragment mit der erwarteten Größe relativ zum Marker, während das Produkt aus dem PNA/DNA-Primer etwas schneller wandert. In beiden Fällen wandert in der Geleiektrophorese der Doppelstrang wesentlich schneller als der Templatt-Einzelstrand.

### 50 Patentansprüche

1. Polyamid-Oligonucleotid-Derivate der Formel I.

F[(DNA-Li)<sub>a</sub> (PNA-Li)<sub>r</sub> (DNA-Li)<sub>s</sub> (PNA)<sub>t</sub>]<sub>x</sub>F' (I)

dadurch gekennzeichnet, daß

q, r, s, t unabhängig voneinander Null oder 1 bedeuten, wobei die Summe zweier oder mehrerer benachbarter q, r, s und t ≥ 2 sind;

1 bis 20 ist:

DNA für eine Nucleinsäure wie DNA oder RNA oder ein bekanntes Derivat derseiben steht;
Li ine kovalente Verknüpfung zwischen DNA und PNA ist, wobei die kovalente Verknüpfung eine Bindung oder einen organischen Rest mit mindestens einem Atom aus der Reihe C, N, O oder S beinhaltet;

PNA eine Polyamidstruktur bedeutet, welche mindestens eine Nucleobase enthält, die von

Thymin verschieden ist; und
F und F' Endgruppen sind und/oder über eine kovalente Bindung miteinander verbunden sind,
sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

2. Polyamid-Oligonucleotid-Derivat gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß x für 1 bis 5 steht.

3. Polyamid-Oligonucleotid-Derivat gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß x für 1 steht.

4. Polyamid-Oligonucleotid-Derivat gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß

x 1 ist und

5

10

20

25

30

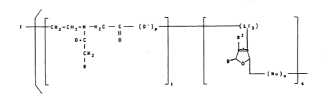
35

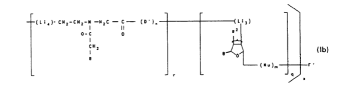
q = r = 1 und s = t = Null oder

r = s = 1 und q = t = Null oderq = r = s = 1 und t = Null oder

r = s = t = 1 und q = Null sind.

5. Polyamid-Oligonucleotid-Derivate der Formeln la und lb gemäß den Ansprüchen 1 bis 4,





dadurch gekennzeichnet, daß

a. r. s. t

1 bis 20 bedeutet, wobei für x>1 r=s=1 und gleichzeitig q=t=Null und

o = n = Null bis 5 sind;

unabhängig voneinander Null oder 1 bedeuten, wobei die Summe zweier

oder mehrerer benachbarter q, r, s und t≥2 ist;

R<sup>2</sup> Wasserstoff, Hydroxy, C<sub>1</sub>-C<sub>18</sub>-Alkoxy, Halogen, Azido oder Amino bedeutet; B unabhängig voneinander für eine in der Nucleotidchemie übliche Base,

beispielsweise für natürliche Basen wie Adenin, Cytosin, Thymin, Guanin, Uracii, Inosin oder unnatürliche Basen wie beispielsweise Purin, 2.6-Diamino-purin, 7-Deazaadenin, 7-Deazaadenin, N\* N\*-Ethanocytosin, N\* N\*-Ethanocytosin, N\* S\*-Eudorickeit, S\*-Eud

kinyluracil, 5-( $C_3$ - $C_6$ )-Alkinylcytosin oder deren Prodrugformen steht, und die "geschweifte Klammer" andeutet, daß sich  $R^2$  und der benachbarte

Substituent in 2'- und 3'-Stellung oder auch umgekehrt in 3'- und 2'-Stellung befinden können;

Nu für einen Rest der Formein IIa oder IIb steht

47

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

worin

R2 und B wie oben definiert sind;

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

D,

U

Hydroxy, Mercapto, C1-C18-Alkyl, C1-C18-Alkoxy, C6-C20-Aryl, C6-C14-Aryl-

C.-Cs-alkyl, NHR3 oder NR3R4 bedeutet und

R3 C1-C18-Alkyl oder C1-C4-Alkoxy-C1-C4-alkyl ist, und R<sup>4</sup>

C1-C18-Alkyl ist oder

R3 und R4 zusammen mit dem sie tragenden Stickstoffatom einen 5-6-gliedrigen heterozyklischen Ring bedeutet, der zusätzlich ein weiteres Heteroatom aus der

Reihe O. S. N enthalten kann:

٧ Oxy, Sulfanidyl oder Imino bedeutet;

W Oxo oder Thioxo bedeutet;

Υ Oxy, Sulfanidyl, Methylen oder Imino bedeutet;

= Null bis 20: m

= Null bis 20: 0

D einen Rest der Formel III bedeutet,

> В 0 (111)П

worin B wie oben definiert ist; einen Rest der Formel IV bedeutet

worin B wie oben definiert ist;

= Null bis 20: 15

= Null bis 20:

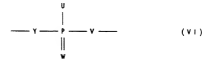
Li1, Li2, Li3 und Lie unabhängig voneinander jeweils eine Struktur der Formel V

> I(V')-(G)-(G')L (V)

ist, wobei unabhängig voneinander

= 1 bis 5 ist.

Sauerstoff, NH, eine Bindung oder einen Rest der Formel VI



bedeuten.

worin U, V, W und Y wie oben definiert sind;

C1-C12-Alkandiyl, wobei Alkandiyl gegebenenfalls durch Halogen, Amino, Hydroxy, C1-C18-Alkyl, C1-C18-Alkoxy, C6-C14-Aryl oder C6-C14-Aryl-C1-C18-Alkyl substituiert sein kann; C6-C14-Aryl-di-C1-C12-Alkandiyl oder einer Gruppe der Formel (CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>O)<sub>δ</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>, worin δ gleich 1 bis 11 sein kann; oder für eine Bindung stehen kann; und

Oxv. Sulfanidyl, Imino, -C(O)-, -C(O)NH-, eine Bindung oder einen Rest der

Formel VI bedeuten, worin U, V, W und Y wie oben definiert sind; und

über eine Bindung verknüpft sind und/oder für Rº - (A)k - V - und

in Formel la für - (Q), - R1 und in Formel lb für V1 - (A), - R1 stehen, wobei R0 Wasserstoff, C1-C18-Alkanovi, C1-C18-Alkoxycarbonyi, C3-C8-Cycloalkanovi, C7-C15-Aroyl, C3-C13-Heteroaroyl oder eine Gruppe bedeuten, die die intrazelluläre Aufnahme des Oligomers begünstigt oder als Markierung einer DNA-Sonde dient oder bei der Hybridisierung des Oligomers an die target-

Nucleinsäure diese unter Bindung.

Quervernetzung oder Spaltung angreift; oder, falls k = Null ist, Ro Wasserstoff ist oder zusammen mit V für einen Rest der

Formel VII

55

50

10

20

25

35

G

G'

F und F

steht, worin

Z und Z' unabhängig voneinander Hydroxy, Mercapto, C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>18</sub>-Alkyl, C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Aryl, C<sub>4</sub>-C<sub>14</sub>-Aryl, C<sub>7</sub>-C<sub>1-18</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>22</sub>-Alkythin, NHR3, NR3R, oder eine Gruppe bedeuten, die die intrazelluläre Aufnahme des Oligomers begünstigt oder als Markierung einer DNA-Sonde dient oder bei der Hybridisierung des Oligomers an die target-Nucleinsäure diese unter Bindung, Quevernetzung oder Spaltung angreift, und worin

R3, R4, V und W wie oben definiert sind;

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

5.5

Wasserstoff oder Q\*
wobei R¹ immer nur dann Wasserstoff ist,

wenn aleichzeitia I = Null und

in Formel Ia t=Null und s=1 und  $Li_1$  eine Struktur der Formel V mit V = Bindung, G=1 und G'=0xy, Sulfanidyl, Imino oder einen Rest der Formel VI mit U=Z

oder

in Formel Ib q = 1 oder q = r = Null und in F' =  $V^1$  - (A)<sub>1</sub> -  $R^1$  mit

V1 = V bedeuten,

A und Q unabhängig voneinander den Rest einer natürlichen oder unnatürlichen Aminosäure, bevorzugt aus der Reihe Glycin, Leucin, Histidin, Phenylalanin, Cystein, Lysin, Arginin, Asparaginsäure, Glutaminsäure, Prolin, Teltahydroisochinolin-3-carbonsäure, Octahydroindol-2-carbonsäure, N-(2-Aminoethylolycin bedeuten:

Qº Hydroxy, OR', NH2, NHR" bedeutet mit

R' =  $C_1$ - $C_{18}$ -Alkyl und

= C<sub>1</sub>-C<sub>18</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>18</sub>-Aminoalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>18</sub>-Hydroxyalkyl;

wie oben definiert ist:

 $V^1$  eine Bindung oder V ist, wobei in F' nur in Formel Ib mit q = Null und r = 1

V1 immer für eine Bindung steht:

Null bis 10 ist; Null bis 10 ist;

mit der Maßgabe, daß

R"

- a) falls in der Verbindung der Formel Ia t = Null und s = 1 sind, und  $Li_1$  = (V') (G) (G') mit V' = Verbindung der Formel VI, G =  $C_2 \cdot C_{12} \cdot Alkylen$  und G' = CO stehen, bedeutet in F' = (Q), R' I = Null bis 10 und R' =  $C_1$ .
- b) falls in der Verbindung der Formel la s = t = Null ist, steht Li<sub>2</sub> für eine Bindung;
- c) falls in der Verbindung der Formel Ib t = Null und s = 1 sind, steht Li<sub>3</sub> für eine Bindung;
- d) falls in der Verbindung der Formel Ib s = t = Null ist, steht Li4 für eine Bindung;

wobei jedes Nucleotid in seiner D- bzw. L-Konfiguration vorliegen kann und sich die Base in  $\alpha$ - oder  $\beta$ - Stellung befinden kann.

- Polyamid-Oligonucleotid-Derivate der Formeln la und Ib gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß sich die Base in β-Stellung befindet.
- Verfahren zur Herstellung von Polyamid-Oligonucleotid-Derivaten gemäß den Ansprüchen 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß man sukzessive eine PNA-Einheit bzw. DNA-Einheit mit jeweils einer Nucleobase an einen entsprechend derivatisierten Träger oder an eine wachsende Oligomerkette ankondensiert.

- 8. Polyamid-Oligonucleotid-Derivate gemäß den Ansprüchen 1 bis 6 zur Anwendung als Heilmittel.
- 9. Polyamid-Oligonucleotid-Derivate gemäß den Ansprüchen 1 bis 6 zur Anwendung als Heilmittel bei der Behandlung von Erkrankungen, die durch Viren hervorgerufen werden oder von Erkrankungen, die durch Integrine oder Zell-Zell-Adhäsionsrezeptoren beeinflußt werden, bei der Behandlung von Krebs oder bei der Verhinderung der Restenose.
- 10. Arzneimittel enthaltend ein Polyamid-Oligonucleotid-Derivat gemäß den Ansprüchen 1 bis 6.
- 10 11. Polyamid-Oligonucleotid-Derivate gemäß den Anprüchen 1 bis 6 zur Anwendung als Gensonde.
  - 12. Polyamid-Oligonucleotid-Derivate gemäß den Ansprüchen 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß sich an mindestens einem Ende eine Nucleosid-Einheit mit einer 3'-Hydroxygruppe befindet, zur Anwendung als Primer.
  - 13. Gensonden-Assay zur Bestimmung eines Oligo- bzw. eines Polynucleotid-Targets (RNA bzw. DNA), dadurch gekennzeichnet, daß man eine Gensonde nach Anspruch 11 in einem homogenen oder heterogenen Assay einsetzt.
- 20 14. Gensonden-Assay zur Bestimmung eines Oligo- bzw eines Polynucleotid-Targets (RNA bzw. DNA), dadurch gekennzeichnet, daß man einen Primer nach Anspruch 12 einsetzt.
  - 15. Gensonden-Assay nach den Ansprüchen 13 oder 14, dadurch gekennzeichnet, daß das Target durch Hybridisierung nach einer Targetamplifikation bestimmt wird.

51

25

30

35

40

45





Europäisch s Patentamt

European Patent Office

Office uropé n des br vets



(11) EP 0 672 677 A3

(12) EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(88) Veröffentlichungstag A3: 17.01.1996 Patentblatt 1996/03

(43) Veröffentlichungstag A2: 20.09.1995 Patentblatt 1995/38

(21) Anmeldenummer: 95103332.3

(22) Anmeldetag: 08.03.1995

(84) Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU NL PT

(30) Priorität: 14.03.1994 DE 4408528

(71) Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT D-65929 Frankfurt am Main (DE)

(51) Int. Cl.<sup>6</sup>: **C07H 21/00**, C08L 77/00, C12Q 1/68, A61K 31/70

(72) Erfinder:

 Uhlmann, Eugen, Dr. D-61479 Glashütten (DE)

 Breipohl, Gerhard, Dr. D-60529 Frankfurt (DE)

(54) Polyamid-Oligonucleotid-Derivate, deren Herstellung und Verwendung

(57) Es werden Polyamid-Oligonucleotid-Derivate der Formel

F[(DNA-Li)q (PNA-Li)r (DNA-Li)s (PNA)]xF

beschrieben, worin g. r. s. t unabhängig voneinander Null oder 1 bedeuten, wobei die Summe zweier oder mehrerer benachbarter a. r. s und t ≥ 2 sind: x 1 bis 20 ist: DNA für eine Nucleinsäure wie DNA oder RNA oder ein bekanntes Derivat derselben steht; Li eine kovalente Verknüpfung zwischen DNA und PNA ist, wobei die kovalente Verknüpfung eine Bindung oder einen organischen Rest mit mindestens einem Atom aus der Reihe C, N, O oder S beinhaltet; PNA eine Polvamidstruktur bedeutet, welche mindestens eine Nucleobase enthält. die von Thymin verschieden ist; und F und F' Endgruppen sind und/oder über eine kovalente Bindung miteinander verbunden sind, sowie deren physiologisch verträgliche Salze, Verfahren zu ihrer Herstellung sowie deren Anwendung als Arzneimittel, als Gensonde und als Primer.



# EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 95 10 3332

Categorie	Kennzeichnung des Dokumer der maßgeblich	nts mit Angabe, soweit erforderlich, nen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CL6)
X,D	WO-A-92 20702 (BUCH, MICHAEL (DK); NIELS BERG) 26.November 1: * Abbildung 25 *	ARDT OLE ;EGHOLM EN PETER EIGIL (DK);	1-15	C07H21/00 C08L77/00 C12Q1/68 A61K31/70
P,X	MEETING ABSTRACT A6- Bd. 19a, 1995 BECKEI Seite 205 FREIER S.M. ET AL. oligonucleotides: H. properties, pharmac pharmacological act * Zusammenfassung *	MES. (15-21 JAN 1995) -017, -WRIDGE, CO, USA, -Modified ybridisation okinetic properties and ivity.'	1-15	
۸ .	EP-A-O 552 766 (HOE) * das ganze Dokumen	CHST AG) 28.Juli 1993 t *		
۸ .	EP-A-0 552 767 (HOE) * das ganze Dokumen	CHST AG) 28.Juli 1993 t * 		RECHERCHIERTE SACIGEBIETE (Int.C).4
				C08L C12Q A61K
			-	
Der v	orliegende Recherchenbericht wurd	e für alle Patentansprüche erstellt		
	Recherchesort	Abschlabtation der Recherche	C:	Prefer
Y:wor	MÜNCHEN  KATEGORIE DER GENANNTEN D  a besonderer Bedeutung allein betracht a besonderer Bedeutung in Verbindung deren Verörlentlichung dersolen Asiej ahnologischer Hintergrund chischriftliche Offenbarung	E: literes Patentide mach dem Anme mit einer D: in der Anmeldu porie L: aus andern Grü	ugrunde liegende skument, das jede sldedatum veröffe ng angeführtes E nden angeführtes	entlicht worden ist Dokument

- X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung ferselben Kaiegorie A: technologischer Hintergrund O: nichtschriftliche Offenbarung P: Zwischenliteratur

- 7 : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : alteres Patentdokument, das Jedoch erst am oder nach dem Ammeldednum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andem Gründen angeführtes Dokumeni

- & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument